

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale
6 octobre 2005 (06.10.2005)

PCT

(10) Numéro de publication internationale
WO 2005/092910 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷ :
C07H 19/20, G01N 33/58

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) :
BIOMERIEUX [FR/FR]; Chemin de l'Orme, F-69280
MARCY L'ETOILE (FR).

(21) Numéro de la demande internationale :
PCT/FR2005/050192

(72) Inventeurs; et

(22) Date de dépôt international : 24 mars 2005 (24.03.2005)

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement) : LAAY-
OUN, Ali [FR/FR]; Allée des Narcisses, F-69780
TOUSSIEU (FR). BERNAL-MENDEZ, Eloy [ES/FR];
Chemin des Géliots-Montjay, F-38070 SAINT QUENTIN
FALLAVIER (FR).

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

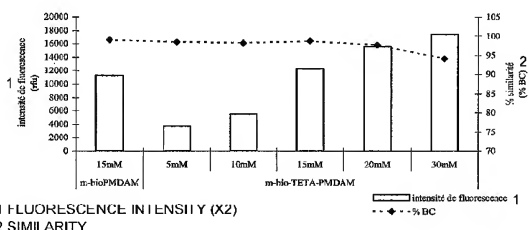
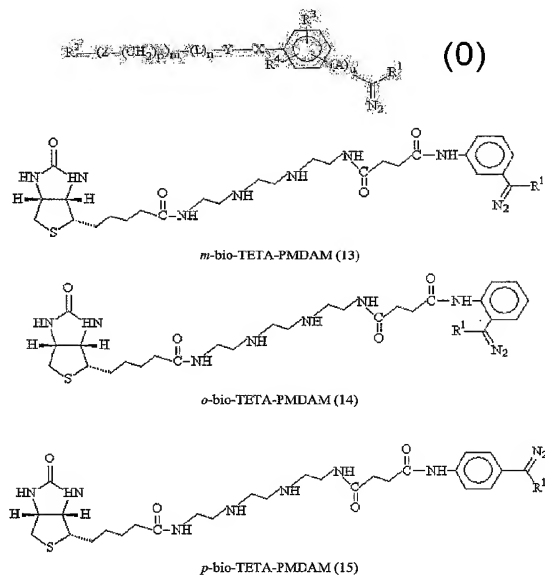
(30) Données relatives à la priorité :
0450600 26 mars 2004 (26.03.2004) FR

(74) Mandataire : DENJEAN, Frédérique; Biomérieux,
Chemin de l'Orme, F-69280 MARCY L'ETOILE (FR).

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: LABELLING REAGENTS, METHODS FOR THE SYNTHESIS OF SUCH REAGENTS AND METHODS FOR THE
DETECTION OF BIOLOGICAL MOLECULES

(54) Titre : RÉACTIFS DE MARQUAGE, PROCÉDÉS DE SYNTHÈSE DE TELS RÉACTIFS ET PROCÉDÉS DE DÉTECTION
DE MOLÉCULES BIOLOGIQUES



1 FLUORESCENCE INTENSITY (X2)
2 SIMILARITY

(57) Abstract: The invention relates to a temperature-stable labelling reagent having formula (0), wherein: R¹ represents H or an alkyl, aryl or substituted aryl group; R² represents a detectable label or at least two detectable labels which are inter-linked by at least one multimeric structure; L is a linker arm comprising a linear chain of at least two covalent bonds and n is an integer equal to 0 or 1; R³ and R⁴ represent, independently of each other, H, NO₂, Cl, Br, F, I, R², -(L)_n-Y-X-, OR, SR, NR₂, R, NHCOR, CONiR, COOR, -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₃-CH₂-NH-R², -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₄-CH₂-NH-R², in which R = alkyl or aryl; A is a linker arm comprising at least one double covalent bond enabling the conjugation of the diazo function with the aromatic ring and u is an integer of between 0 and 2, preferably 0 or 1; -Y-X- represents -CONH-, -NHCO-, -CH₂O-, -CH₂S-; -Z- represents -NH-, -NHCO-, -CONH- or -O-; m is an integer of between 1 and 10, preferably between 1 and 3; and p is an integer of between 1 and 10, preferably between 1 and 3. The invention also relates to a method for the synthesis of said labels and to the use thereof for labelling biological molecules, particularly nucleic acids, with a labelling reagent bearing the diazomethyl function. The invention is particularly suitable for use in the field of diagnostics.

(57) Abrégé : 47 ABREGE DESCRIPTIF ≤ Réactifs de marquage, procédés de synthèse de tels réactifs et procédés de détection de molécules biologiques ≥ - BIOMERIEUX S.A. 5 La présente invention concerne un réactif de marquage stable à la température de formule (0) : dans laquelle : 10 R1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué, R2 représente un marqueur détectable ou au moins deux

[Suite sur la page suivante]

WO 2005/092910 A1



(81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible) : ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasién (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO,

SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Déclaration en vertu de la règle 4.17 :

— relative à la qualité d'inventeur (règle 4.17.iv)) pour US seulement

Publiée :

— avec rapport de recherche internationale
— avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont requises

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique, L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1, 15 R3 et R4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO2, Cl, Br, F, I, R2 -(L)n- Y- X- , OR, SR, NR2, R, NHCOR, CONHR, COOR, -CO-NH-(CH2)3- (O - CH2- CH2)3- CH2- NH- R2, - CO- NH- (CH2)3- (O - CH2- CH2)4- CH2- NH- R2 avec R = alkyle ou aryle, A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison covalente permettant la conjugaison de la fonction diazo avec le cycle aromatique et u est un nombre entier compris entre 20 0 et 2, préférentiellement de 0 ou 1, -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, -CH2O- , -CH2S- , -Z- représente -NH-, -NHCO-, -CONH- ou -O-, m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3. 25 48 La présente invention décrit aussi un procédé de synthèse desdits marqueurs ainsi que des applications pour le marquage de molécules biologiques, en particulier des acides nucléiques, avec un réactif de marquage portant la fonction diazométhyle. L'invention trouve une application préférentielle dans le domaine du diagnostic. 5

Réactifs de marquage, procédés de synthèse de tels réactifs et procédés de détection de
molécules biologiques

La présente invention concerne de nouveaux réactifs de marquage de molécules biologiques,
5 un procédé de synthèse desdits marqueurs ainsi que des applications pour le marquage de molécules
biologiques en particulier dans le domaine du diagnostic utilisant l'analyse des acides nucléiques..

L'état de la technique montre que de nombreuses méthodes existent pour marquer des
nucléotides, des oligonucléotides ou des acides nucléiques.

10 Une première méthode consiste à fixer le marqueur sur la base, que celle-ci soit naturelle ou
modifiée. Une deuxième méthode propose de fixer le marqueur sur le sucre, là encore qu'il soit
naturel ou modifié. Une troisième méthode a pour objet la fixation du marqueur sur le phosphate.

Le marquage sur la base a été notamment utilisé dans l'approche de marquage des acides
nucléiques par incorporation de nucléotides directement marqués.

15 Le marquage sur le sucre est souvent utilisé dans le cas des sondes nucléiques préparées par
synthèse chimique.

Le marquage sur le phosphate a été aussi utilisé pour introduire des bras fonctionnalisés et
des marqueurs lors de la synthèse chimique des oligonucléotides.

20 En fait l'homme du métier, qui doit effectuer un marquage d'un nucléotide, ou d'un analogue
de nucléotide ou d'un acide nucléique, est enclin à effectuer cette fixation sur la base ou sur le sucre
qui lui offrent plus de commodité et d'alternatives. C'est d'ailleurs ce qui ressort de l'étude de
nombreux documents, tels que EP-A-0.329.198, EP-A-0.302.175, EP-A-0.097.373, EP-A-
0.063.879, US-A-5,449,767, US-A-5,328,824, WO-A-93/16094, DE-A-3.910.151, EP-A-
25 0.567.841 pour la base ou EP-A-0.286.898 pour le sucre.

La fixation du marqueur sur le phosphate est une technique plus complexe que la technique
consistant à fonctionnaliser la base ou le sucre et a été bien moins utilisée notamment à cause de la
faible réactivité du phosphate (voir par exemple Jencks W.P. et al J. Amer. Chem Soc., 82, 1778-

1785, 1960). De même dans la revue de O'Donnel et Mc Laughlin (« Reporter groups for the analysis of nucleic acid structure », p 216-243, dans « Bioorganic Chemistry : Nucleic Acids », Ed Hecht S.M., Oxford University Press, 1996) portant sur les méthodes d'introduction de sondes dans les fragments d'oligonucléotides, l'alkylation efficace du phosphodiester internucléotidique est
5 considérée comme étant impossible.

La demande de brevet WO-A-99/65926 décrit un procédé de marquage d'un acide ribonucléique (ARN) de synthèse ou naturel qui consiste à fragmenter l'ARN et à marquer au niveau du phosphate terminal. Ce document décrit un certain nombre de fonctions pouvant être utilisées
10 pour le marquage en liaison avec la fragmentation comme les fonctions hydroxyle, amine, hydrazine, alcoxyamine, halogénure d'alkyle, halogénure d'alkyle de type benzylique et en particulier le dérivé 5-(bromométhyl)fluorescéine. Ces fonctions permettent de marquer les acides nucléiques, mais il faut associer une étape de fragmentation pour avoir un marquage efficace car ce marquage se produit sur le phosphate libéré lors de la fragmentation. De plus, il faut ajouter un excès important de réactif de
15 marquage par rapport à l'ARN pour obtenir un marquage efficace ce qui induit des problèmes de bruit de fond générés par le marqueur en excès. Enfin, cette méthode ne fonctionne pas efficacement sur de l'ADN double brin.

Il existe donc un besoin pour de nouveaux réactifs qui soient efficaces du point de vue du rendement de marquage, qui soient spécifiques au niveau de la position de marquage et en particulier
20 qui n'affectent pas les propriétés d'hybridation des bases impliquées dans la formation de la double hélice, par l'intermédiaire des liaisons hydrogènes, qui soient utilisables à la fois pour l'ADN et l'ARN, et enfin qui permettent de marquer indifféremment des nucléotides, des oligonucléotides, des acides nucléiques naturels ou préparés par amplification enzymatique.

La Demanderesse a déjà proposé de tels nouveaux marqueurs qui répondent aux conditions précitées et qui utilisent la fonction diazométhyle comme fonction réactive pour le marquage. C'est par exemple le cas dans les demandes de brevet WO-A-02/090319 et WO-A-02/090584 ou dans l'article de Laayoun *et al.* paru dans Bioconjugate Chem. **2003**, 14, 1298-1306 et intitulé : «
25

Aryldiazomethanes for Universal Labelling of Nucleic Acids and Analysis on DNA Chips », auxquels le lecteur peut se référer afin de mieux comprendre les modes de synthèse et d'utilisation de tels constituants.

Ainsi la fonction diazométhyle (de formule $-C(N_2)-$) a déjà été utilisée pour l'alkylation des groupements phosphates, mais un certain nombre de problèmes se posent. D'une part, les réactifs incorporant au moins une fonction diazo en général sont instables par eux-mêmes, ce qui pose des problèmes pour l'utilisation de ces réactifs dans un kit de marquage, ce qui est rédhibitoire si le produit marqué a pour fonction de mettre en évidence la présence d'une molécule cible biologique dans un échantillon quelconque.

Enfin les réactifs portant la fonction diazométhyle et associés à certains marqueurs, tels que la biotine, sont peu solubles dans l'eau, ce qui conduit à utiliser des solvants organiques qui sont miscibles à l'eau pour le couplage avec des molécules biologiques, qui ne sont solubles que dans l'eau ou des tampons aqueux, mais ces solvants, présents en concentration importante dans la réaction de marquage, ralentissent la vitesse de réaction et donc nuisent à l'efficacité du couplage.

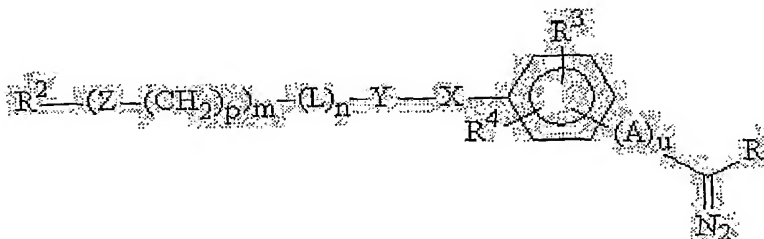
Les réactifs de marquage préconisés par les documents WO-A-02/090319 et WO-A-02/090584 ci-dessus mentionnés résolvent aussi ces problèmes techniques. Le contenu de ces demandes est incorporé ici pour référence.

Toutefois même si ces molécules et procédés de marquage sont particulièrement efficaces, la Demanderesse a réussi à trouver de nouvelles molécules et de nouveaux procédés qui améliorent encore l'efficacité du marquage. L'invention consiste en l'utilisation de bras polyaminés qui, à l'instar des bras éthylèneglycols, permettent l'éloignement de la biotine par rapport au centre réactif (fonction diazo). Ainsi on obtient une meilleure solubilité en milieu aqueux, grâce à l'introduction du bras hydrophile, avec la possibilité de protonation des amines en milieu aqueux à pH neutre, ce qui produit une attraction entre les acides nucléiques, chargés négativement et le marqueur avec deux conséquences principales :

- marquage plus rapide, ce qui peut être particulièrement intéressant pour les échantillons à faible concentration, et
- stabilisation de la double hélice par neutralisation des charges négatives des phosphates.

De plus ces nouvelles molécules permettent la mise en œuvre de procédés pouvant fonctionner en milieu acide, ce qui est particulièrement intéressant pour des molécules incorporant des fonctions diazo. Ainsi la sélectivité des réactifs portant une fonction diazo est donc plus importante en milieu acide. La solubilité apportée aux chaînes polyamides facilite donc le lavage tout en diminuant le bruit de fond lors de la détection ultérieure, voire même l'élimination pure et simple de l'étape de purification

Selon un premier mode de réalisation de l'invention, celle-ci propose un réactif de marquage stable à la température de formule (0) :

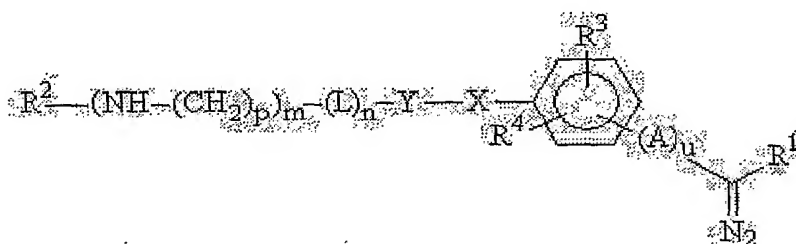


dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(L)_n-Y-X-$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_3-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$, $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_4-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$ avec R = alkyle ou aryle,
- A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison covalente permettant la conjugaison de la fonction diazo avec le cycle aromatique et u est un nombre entier compris entre 0 et 2, préférentiellement de 0 ou 1,

- -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, -CH₂O-, -CH₂S-,
- -Z- représente -NH-, -NHCO-, -CONH- ou -O-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

5 Selon un deuxième mode de réalisation de l'invention, celle-ci concerne un réactif de marquage, selon la revendication 1, de formule (1) :

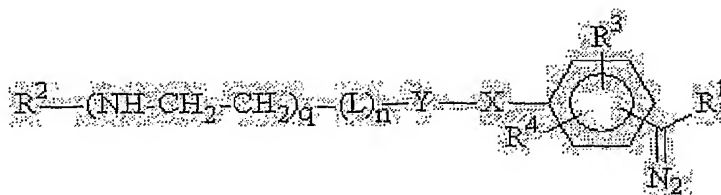


dans laquelle :

- R¹ représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- 10 • R² représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R³ et R⁴ représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO₂, Cl, Br, F, I, R² -(L)_n-Y-X-, OR,
- 15 SR, NR₂, R, NHCOR, CONHR, COOR, -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₃-CH₂-NH-R², -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₄-CH₂-NH-R² avec R = alkyle ou aryle, et
- -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, -CH₂O-, -CH₂S-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

20 Avantagemement, selon une variante des deux premiers modes de réalisation, la valeur p est inférieure ou égale à la valeur m dans la formule (0) ou (1) du réactif.

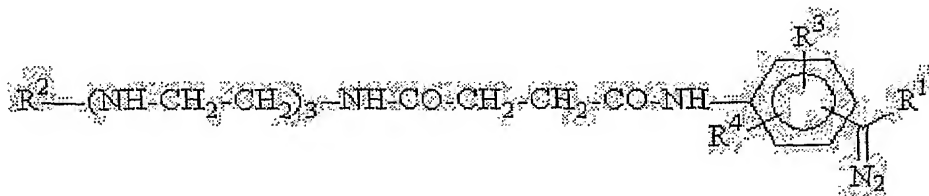
Selon un troisième mode de réalisation, la présente invention propose un réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, de formule (2) :



dans laquelle :

- R¹ représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R² représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux
5 par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R³ et R⁴ représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO₂, Cl, Br, F, I, R²-(L)_n-Y-X-, OR, SR, NR₂, R, NHCOR, CONHR, COOR, -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₃-CH₂-NH-R², -
10 CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₄-CH₂-NH-R² avec R = alkyle ou aryle, et
- q est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3

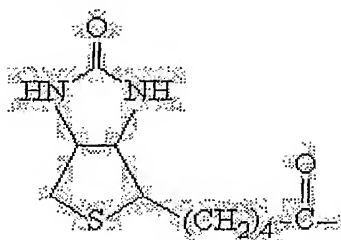
Selon un quatrième mode de réalisation, la présente invention décrit un réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, de formule (3) :



dans laquelle :

- R¹ représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R² représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux
15 par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1, et
- R³ et R⁴ représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO₂, Cl, Br, F, I, R²-(L)_n-Y-X-, OR, SR, NR₂, R, NHCOR, CONHR, COOR, -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₃-CH₂-NH-R², -
20 CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₄-CH₂-NH-R² avec R = alkyle ou aryle.

Selon une variante associée au quatrième mode de réalisation de l'invention, R^2 est constitué par un résidu D-Biotine de formule (4):



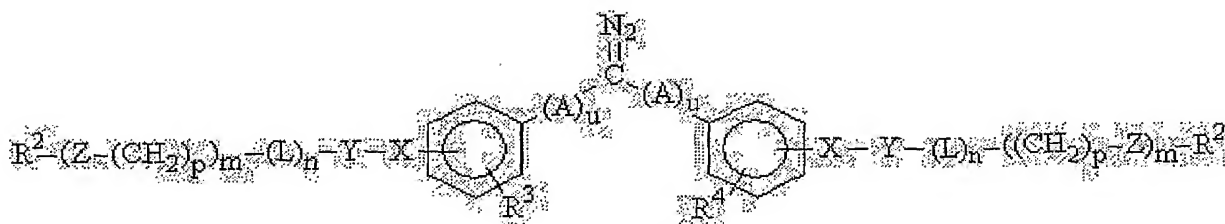
Avantageusement et quel que soit le mode de réalisation précédemment évoqué du réactif,

5 R^1 est constitué de : CH_3 , et R^3 et R^4 représentent chacun : H

Avantageusement et quel que soit le mode de réalisation ou variante précédemment évoqué(e) du réactif, la structure $-(L)_n-$ est constituée par :

- la spermine ou N,N'-Bis(3-aminopropyl)-1,4-diaminobutane : $NH_2-(CH_2)_3-NH-(CH_2)_4-NH-(CH_2)_3-NH_2$, ou
- 10 • la spermidine ou N-(3-aminopropyl)-1,4-butandiamine : $H_2N-(CH_2)_4-NH-(CH_2)_3-NH_2$, ou
- un dérivé contenant un motif alanine : $NH_2-CH_2-CH_2-COOH$.

Selon un cinquième mode de réalisation de l'invention, celle-ci a trait également un réactif de marquage stable à la température de formule (6) :

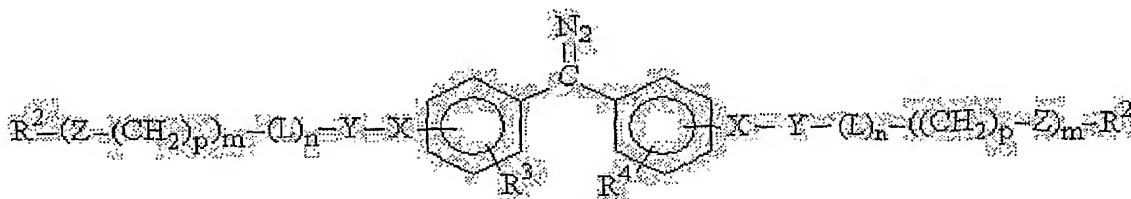


15 dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes
- 20 et n un nombre entier égal à 0 ou 1,

- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(\text{L})_n-\text{Y}-\text{X}-$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_3-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$, $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_4-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$ avec R = alkyle ou aryle,
- A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison covalente permettant la conjugaison de la fonction diazo avec le cycle aromatique et u est un nombre entier compris entre 0 et 2, préférentiellement de 0 ou 1,
- -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, -CH₂O-, -CH₂S-,
- -Z- représente -NH-, -NHCO-, -CONH- ou -O-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

Selon un sixième mode de réalisation, l'invention propose un réactif de marquage stable à la température de formule (7) :



dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(\text{L})_n-\text{Y}-\text{X}-$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_3-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$, $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_4-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$ avec R = alkyle ou aryle,
- -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, -CH₂O-, -CH₂S-,
- -Z- représente -NH-, -NHCO-, -CONH- ou -O-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

Avantageusement et quel que soit le mode de réalisation ou variante précédemment évoqué(e) du réactif, L comprend un motif $-(O-CH_2-CH_2)-$, répété de 1 à 20 fois, préférentiellement de 1 à 10 fois, et encore plus préférentiellement de 2 à 5 fois, -Z- étant alors représenté par -NH-, -NHCO- ou -CONH-.

5

L'invention concerne également un procédé de synthèse d'un réactif de marquage, selon les modes de réalisation précédents, comprenant les étapes suivantes :

a) on dispose d'un marqueur ou d'un précurseur de marqueur possédant une fonction réactive R^6 ,

10 b) on dispose d'un bras de liaison de formule (8) :

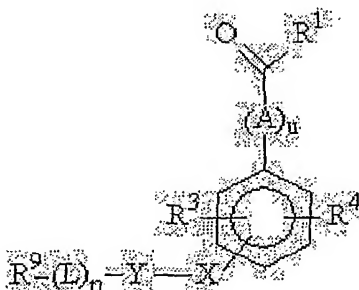


dans laquelle :

- -Z- représente -NH-, -NHCO-, -CONH- ou -O-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3,
- 15 • p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3,
- R^7 et R^8 représentent deux fonctions réactives identiques ou différentes,

c) on fait réagir ensemble la fonction réactive R^6 dudit marqueur ou précurseur de marqueur avec la fonction R^7 du bras de liaison de formule (8) en présence d'au moins un agent de couplage pour former une liaison covalente, R^6 et R^7 étant complémentaires,

20 d) on dispose d'un dérivé de formule (9) :



dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle ou aryle ou aryle substitué,

- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(L)_n-Y-X-$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_3-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$, -
5 $\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_4-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$ avec R = alkyle ou aryle,
- -Y-X- représente $-\text{CONH}-$, $-\text{NHCO}-$, $-\text{CH}_2\text{O}-$, $-\text{CH}_2\text{S}-$,
- A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison covalente permettant la conjugaison de la fonction diazométhyle avec le cycle aromatique et u est un nombre entier égal à 0 ou 1, et
10 • R^9 représente une fonction réactive complémentaire de R^8 ,

e) on fait réagir ensemble la fonction réactive R^9 du dérivé de formule (9) avec la fonction R^8 du bras de liaison de formule (8) en présence d'au moins un agent de couplage pour former une liaison covalente,

f) on fait réagir l'hydrazine ou un de ses dérivés sur la fonction cétone ou aldéhyde pour
15 former une hydrazone, et

g) on transforme l'hydrazone en fonction diazométhyle à l'aide d'un traitement approprié.

Avantageusement, le procédé de synthèse peut également comprendre :

- une étape supplémentaire de protection de la fonction cétone ou aldéhyde du composé (9), et
- une étape supplémentaire ultérieure de déprotection de ladite fonction cétone ou aldéhyde.

20 L'invention concerne aussi un procédé pour le marquage d'une molécule biologique, en particulier un acide nucléique, comprenant la mise en contact en solution homogène, dans un tampon sensiblement aqueux, d'une molécule biologique et d'un réactif, selon les modes de réalisation précédemment évoqués.

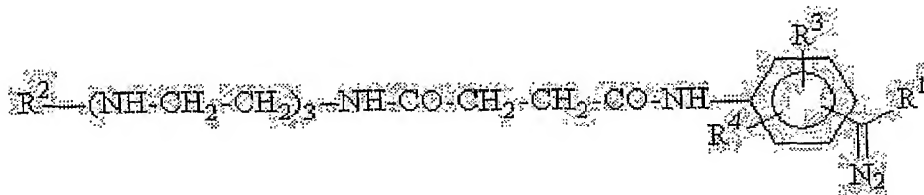
L'invention concerne encore une molécule biologique marquée susceptible d'être obtenue
25 par le procédé, selon la revendication de marquage ci-dessus.

L'invention concerne également un procédé de marquage et de fragmentation d'un acide nucléique simple ou double brin comprenant les étapes suivantes :

- fragmenter l'acide nucléique,

• attacher un marqueur sur au moins un des fragments par l'intermédiaire d'un réactif de marquage choisi parmi les réactifs, selon les modes de réalisation précédemment évoqués, ledit réactif se couplant de manière covalente et majoritaire sur au moins un phosphate dudit fragment.

5 Avantageusement le procédé de marquage et de fragmentation s'effectue à l'aide d'un réactif de marquage qui est choisi parmi les composés de formule (3) :



dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- 10 • R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1, et
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(L)_n-Y-X-$, OR,
- 15 SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_3-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$, $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_4-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$ avec R = alkyle ou aryle.

Selon une première variante de réalisation du procédé de marquage et de fragmentation, la fragmentation et le marquage sont effectués en deux étapes.

20 Selon une seconde variante de réalisation du procédé de marquage et de fragmentation, la fragmentation et le marquage sont effectués en une étape.

Quel que soit le procédé de marquage et de fragmentation, le marquage s'effectue en solution homogène sensiblement aqueuse.

Quel que soit le procédé de marquage et de fragmentation, la fragmentation s'effectue par voie enzymatique, physique ou chimique.

La présente invention concerne aussi tout acide nucléique marqué susceptible d'être obtenu par le procédé de marquage et de fragmentation précédent.

La présente invention concerne encore un kit de détection d'un acide nucléique cible
5 comprenant un acide nucléique marqué, tel que défini ci-dessus.

La présente invention concerne toujours un support solide sur lequel est fixé au moins un réactif, tel que défini ci-dessus.

10 La présente invention concerne enfin un procédé de capture d'acides nucléiques comprenant les étapes suivantes :

- on dispose d'un support solide sur lequel est fixé directement ou indirectement au moins une molécule biologique, définie précédemment, ou un acide nucléique, défini également précédemment, la molécule biologique ou l'acide nucléique comprenant une fonction
15 diazométhyle,
- on met en contact un échantillon biologique susceptible de contenir des acides nucléiques libres, et
- on lave le support solide où la (ou les) molécule(s) sont fixée(s) de manière covalente au moins à un acide nucléique.

20

Par « structure multimérique », on entend un polymère formé d'unités répétées de synthons chimiques ou biologiques. Un exemple est cité dans l'exemple 34.2 de la description de la demande de brevet WO-A-02/090319. L'homme du métier est invité à se référer à ce document si celui-ci trouvait les informations ci-après développées insuffisantes pour sa complète compréhension sur ce
25 sujet. De nombreuses variantes de telles structures utilisables dans la présente invention sont connues, comme par exemple :

- les polymères linéaires (EP-A-0.561.722, EP-A-0.669.991),
- les polymères ramifiés (WO-A-01/92361),
- les particules (EP-A-0 827 552),

- les dendrimères (US-A-4,507,466 ; US-A-4,568,737 ; US-A-6,083,708),
- les polynucléotides, et
- les polypeptides.

Si cela s'avérait nécessaire, l'homme du métier peut également se référer à ces documents pour une
5 parfaite compréhension sur ce sujet.

Par « marqueur détectable », on entend au moins un marqueur capable de générer directement ou indirectement un signal détectable. Une liste non limitative de ces marqueurs suit :

- les enzymes qui produisent un signal détectable par exemple par colorimétrie, fluorescence,
10 luminescence, comme la peroxydase de raifort, la phosphatase alcaline, la β -galactosidase, la glucose-6-phosphate déshydrogénase,
- les chromophores comme les composés fluorescents, luminescents, colorants,
- les groupements à densité électronique détectable par microscopie électronique ou par leur propriété électrique comme la conductivité, l'ampérométrie, la voltamétrie, l'impédance,
- 15 • les groupements détectables, par exemple dont les molécules sont de tailles suffisantes pour induire des modifications détectables de leurs caractéristiques physiques et/ou chimiques, cette détection peut être réalisée par des méthodes optiques comme la diffraction, la résonance plasmon de surface, la variation de surface, la variation d'angle de contact ou des méthodes physiques comme la spectroscopie de force atomique, l'effet tunnel,
- 20 • les molécules radioactives comme le ^{32}P , le ^{35}S ou le ^{125}I .

De préférence, le marqueur n'est pas un marqueur radioactif pour éviter les problèmes de sécurité liés à ces marqueurs.

Dans un mode de réalisation particulier de la présente invention le marqueur est détectable électrochimiquement, et en particulier le marqueur est un dérivé d'un complexe de fer, comme un
25 ferrocène.

Des systèmes indirects peuvent être aussi utilisés, comme par exemple des ligands capables de réagir avec un anti-ligand. Les couples ligand/anti-ligand sont bien connus de l'homme du métier, ce qui est le cas par exemple des couples suivants : biotine/streptavidine, haptène/anticorps, antigène/anticorps, peptide/anticorps, sucre/lectine, polynucléotide/ complémentaire du

polynucléotide. Dans ce cas, c'est le ligand qui porte la fonction réactive diazométhyle. L'anti-ligand peut être détectable directement par les marqueurs décrits au paragraphe précédent ou être lui-même détectable par un autre couple ligand/anti-ligand. Ce système d'empilement est illustré dans les exemples.

5 Un autre exemple de systèmes indirects utilise une liaison covalente spécifique entre le ligand et l'anti-ligand par exemple méthylcétone et alcoxyamine. Des exemples de ce système sont décrits dans les demandes de brevet WO-A-00/40590 et WO-A-98/05766. Ces systèmes de détection indirects peuvent conduire, dans certaines conditions, à une amplification du signal et l'on pourra se reporter aux demandes de brevet antérieures WO-A-00/07982, WO-A-01/92361 et WO-A-10 95/08000 pour des exemples d'amplification chimique en utilisant des polymères ou à la demande WO-A-01/44506 pour les systèmes d'amplification chimique par empilement.

Dans un mode particulier de l'amplification de signal, au moins deux marqueurs sont présents sur le réactif de marquage.

15

Dans un mode préféré de l'invention, le traceur est un composé fluorescent de faible encombrement stérique comme la fluorescéine, l'hexachlorofluorescein (HEX), le dansyl (edans), la rhodamine, la tetramethylrhodamine (5 ou 6-TAMRA), la carboxy-X-rhodamine (ROX), les chromophores du type NIR (LI-COR Inc, Lincoln NE, USA), des dérivés cyanines comme le Cy5 et le Cy3 20 (Randolph J.B. and al, Nucleic Acids Res., 25(14), p2923-2929, 1997) et en particulier les dérivés du Cy5 ou bien le traceur est un haptène de faible encombrement stérique comme la biotine, le dinitrohenyle, ou un dérivé de l'abiétane (voir la demande WO-A-00/07982). Par faible encombrement stérique, on entend un poids moléculaire inférieur à 1000 g/mole.

Dans le cas d'un fluorophore, il est préférable de travailler avec des fluorophores dont la 25 longueur d'onde d'excitation est supérieure à 450 nm, de préférence supérieure à 600 nm.

Dans le cas où le traceur est un haptène qui ne produit pas de signal par lui-même comme par exemple la biotine, la détection est réalisée par la reconnaissance d'un anti-ligand marqué comme décrit plus haut. Dans le cas de la biotine, on utilise de préférence de la streptavidine ou un anticorps anti-biotine couplé à un composé fluorescent comme la fluorescéine, Cy5 ou la phycoérythrine. Dans

le cas de l'abiétane, on utilise un anticorps monoclonal comme décrit dans la demande de brevet WO-A-00/07982.

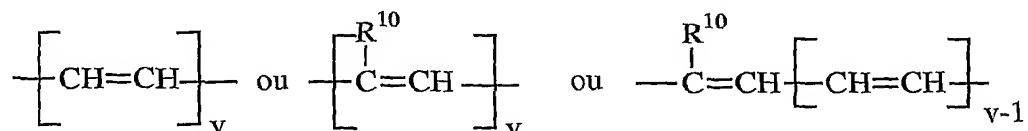
En particulier les réactifs de marquage de l'invention sont solubles dans des solvants polaires
5 comme le DMF, le DMSO, CH_3CN , THF, DMA (diméthylacétamide), NMP (N-méthylpyrrolidone), DME (diméthoxyéthane).

De préférence les réactifs de marquage sont solubles dans le DMSO ou l'eau.

Par solvant miscible à l'eau, on entend un solvant qui est miscible dans une proportion d'au
moins 5% en volume avec de l'eau ou un tampon aqueux contenant des sels.

10 Avantageusement dans les formules précédentes, le bras L comprend un motif éthylène glycol ou polyéthylène glycol pour augmenter la solubilité du réactif dans l'eau.

A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison de type éthylénique permettant la conjugaison de la fonction diazométhyle avec le cycle aromatique. Le bras de liaison A a pour fonction d'éloigner la fonction diazométhyle du cycle pour diminuer l'encombrement stérique
15 tout en conservant la stabilité de la fonction diazométhyle. Par « conjugaison », on entend la délocalisation électronique du cycle aromatique le long de la chaîne carbonée du bras de liaison A. A titre d'exemple, le bras A peut avoir la structure suivante :



dans laquelle :

- 20 • v est un nombre entier compris entre 1 et 10, de préférence v est 1 ou 2, et
- R^{10} est H ou un groupement alkyle, de préférence R^{10} est H, méthyle ou éthyle.

Ces réactifs peuvent ainsi se fixer en phase homogène sur les molécules biologiques, la phase homogène étant constituée d'une solution sensiblement aqueuse c'est à dire contenant au moins 50% d'eau.

25 Par « molécule biologique », on entend un composé qui possède au moins un site de reconnaissance lui permettant de réagir avec une molécule cible d'intérêt biologique. A titre

d'exemple on peut citer comme molécules biologiques les acides nucléiques, les antigènes, les anticorps, les polypeptides, les protéines, les haptènes.

Le terme « acide nucléique » signifie un enchaînement d'au moins deux désoxyribonucléotides
5 ou ribonucléotides comprenant éventuellement au moins un nucléotide modifié, par exemple au moins
un nucléotide comportant une base modifiée, telle que l'inosine, la méthyl-5-désoxycytidine, la
diméthylamino-5-désoxyuridine, la désoxyuridine, la diamino-2,6-purine, la bromo-5-désoxyuridine
ou toute autre base modifiée permettant l'hybridation. Ce polynucléotide peut aussi être modifié au
niveau de la liaison internucléotidique comme par exemple les phosphorothioates, les H-
10 phosphonates, les alkyl-phosphonates, au niveau du squelette comme par exemple les alpha-
oligonucléotides (FR 2 607 507) ou les PNA (M. Egholm et al., J. Am. Chem. Soc., 114, 1895-
1897, 1992 ou les 2' O-alkyl ribose. L'acide nucléique peut être naturel ou synthétique, un
oligonucléotide, un polynucléotide, un fragment d'acide nucléique, un ARN ribosomique, un ARN
messenger, un ARN de transfert, un acide nucléique obtenu par une technique d'amplification
15 enzymatique telle que :

- PCR (Polymerase Chain Reaction), décrite dans les brevets US-A-4,683,195, US-A-4,683,202
et US-A-4,800,159, et sa dérivée RT-PCR (Reverse Transcription PCR), notamment dans un
format en une étape, tel que décrit dans le brevet EP-B-0.569.272,
- LCR (Ligase Chain Reaction), exposée par exemple dans la demande de brevet EP-A-
20 0.201.184,
- RCR (Repair Chain Reaction), décrite dans la demande de brevet WO-A-90/01069,
- 3SR (Self Sustained Sequence Replication) avec la demande de brevet WO-A-90/06995,
- NASBA (Nucleic Acid Sequence-Based Amplification) avec la demande de brevet WO-A-
91/02818, et
- 25 • TMA (Transcription Mediated Amplification) avec le brevet US-A-5,399,491.
- RCA (Rolling Circle Amplification (US-6,576,448).

On parle alors d'amplicons pour désigner les acides nucléiques générés par une technique
d'amplification enzymatique.

Chacune de ces modifications peut être prise en combinaison pour peu qu'au moins un phosphate soit présent dans l'acide nucléique.

Par « polypeptide », on entend un enchaînement d'au moins deux acides aminés.

5 Par « acides aminés », on entend :

- les acides aminés primaires qui codent pour les protéines,
- les acides aminés dérivés après action enzymatique, comme la trans-4-hydroxyproline,
- les acides aminés naturels, mais non présents dans les protéines comme la norvaline, la N-méthyl-L leucine, la sélénine (voir Hunt S. dans Chemistry and Biochemistry of the amino acids, Barrett
10 G.C., ed., Chapman and Hall, London, 1985), et
- les acides aminés protégés par des fonctions chimiques utilisables en synthèse sur support solide ou en phase liquide et les acides aminés non naturels.

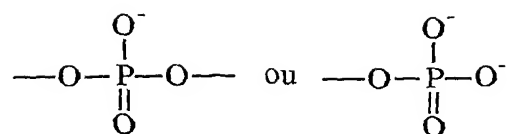
Le terme « haptène » désigne des composés non immunogènes, c'est-à-dire incapables par eux-mêmes de promouvoir une réaction immunitaire par production d'anticorps, mais capables d'être
15 reconnues par des anticorps obtenus par immunisation d'animaux dans des conditions connues, en particulier par immunisation avec un conjugué haptène-protéine. Ces composés ont généralement une masse moléculaire inférieure à 3000 Da, et le plus souvent inférieure à 2000 Da et peuvent être par exemple des peptides glycosylés, des métabolites, des vitamines, des hormones, des
20 prostaglandines, des toxines ou divers médicaments, les nucléosides et nucléotides.

Le terme « anticorps » inclut les anticorps polyclonaux ou monoclonaux, les anticorps obtenus par recombinaison génétique, et des fragments d'anticorps tels que des fragments Fab ou F(ab')₂.

Le terme « antigène » désigne un composé susceptible de générer des anticorps.

25 Le terme « protéine » inclut les holoprotéines et les hétéroprotéines comme les nucléoprotéines, les lipoprotéines, les phosphoprotéines, les métalloprotéines et les glycoprotéines, aussi bien fibreuses que globulaires sous leur forme conformationnelle caractéristique.

Avantageusement la molécule biologique possède un groupe phosphate, c'est-à-dire ayant au moins un motif :

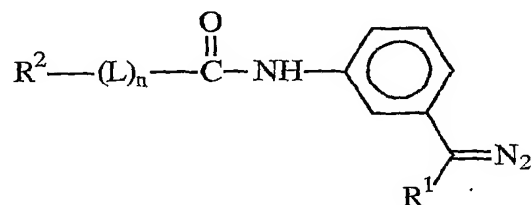


qui est soit présent naturellement dans la molécule biologique, soit peut être introduit par exemple par modification chimique ou enzymatique. Des exemples de modification chimique pour les protéines sont données dans «Chemistry of protein conjugation and cross linking », S.S. Wong, CRC Press, 1991.

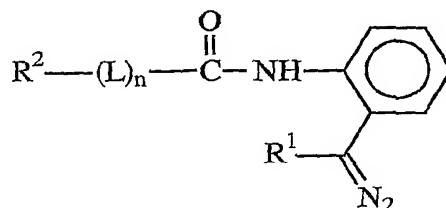
De préférence, la molécule biologique est un acide nucléique.

Certains réactifs avantageux de l'invention sont :

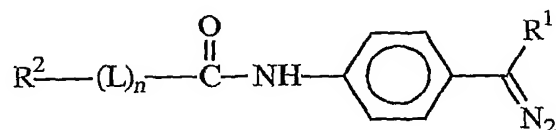
a) de formule (10) :



b) de formule (11) :



c) de formule (12) :



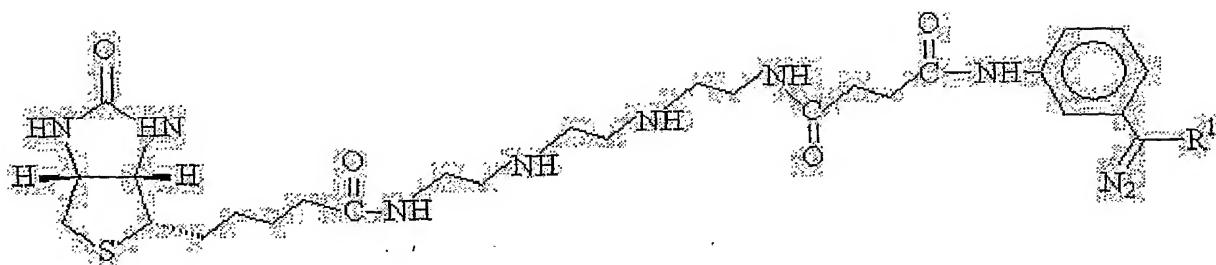
dans lesquelles :

- R¹ représente H ou un groupe alkyle ou aryle ou aryle substitué,
- R² représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,

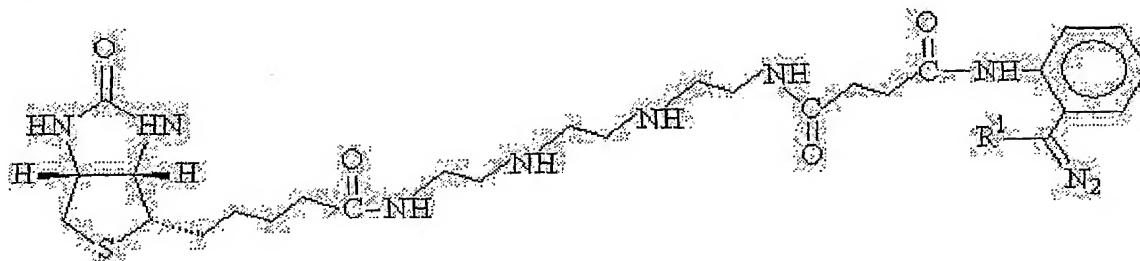
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes, et
- n un nombre entier égal à 0 ou 1.

5 De préférence, le réactif de marquage a la :

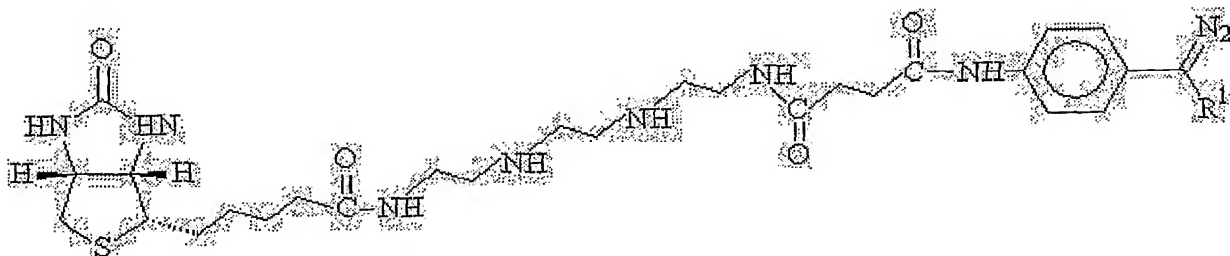
a) formule (13) :



b) formule (14) :



10 c) formule (15) :



dans lesquelles R^1 représente un groupe méthyle ou phényle.

Quels que soient la variante et le mode de réalisation du réactif, L peut comprendre un motif $-(NH-CH_2-CH_2)-$, répété de 1 à 20 fois, préférentiellement de 1 à 10 fois, et encore plus préférentiellement de 2 à 5 fois.

Par « dérivé de l'hydrazine », on entend une molécule possédant la fonction $\text{NH}_2\text{-NH-}$. Le tosylhydrazine est un exemple d'un tel dérivé.

La transformation de l'hydrazone en diazométhyle est réalisée par les méthodes usuelles, en particulier l'oxydation par MnO_2 .

D'autres méthodes sont utilisables comme décrites dans X. Creary, Organic Syntheses, Wiley : New York, Coll. Vol. VII, p438-443, 1990; H. Zollinger, Diazo Chemistry II, VCH, Weinheim, p34-47, 1995; T. L. Holton and H. Shechter, J. Org. Chem., 60, 4725-4729, 1995.

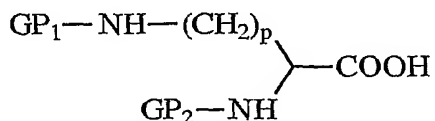
Dans le cas de l'utilisation d'un dérivé tosylhydrazine, la méthode est décrite dans X. Creary, Organic Syntheses ; Wiley : New York, Coll. Vol. VII, p438-443, 1990.

Dans un mode particulier de l'un quelconque des procédés de synthèse, ledit procédé comprend :

- une étape supplémentaire de protection de la fonction cétone ou aldéhyde (dans le cas où R^1 est H) du composé (9), et
- une étape supplémentaire ultérieure de déprotection de ladite fonction cétone ou aldéhyde.

Cette protection est réalisée par un groupement acétal par exemple. La déprotection est effectuée par un moyen approprié comme en milieu acide pour le groupement acétal. L'homme du métier détermine en fonction des composés à quelle étape de synthèse ces deux étapes de protection et de déprotection interviennent.

Dans le cas de l'amplification de signal, le procédé de synthèse est similaire à ceux évoqués précédemment. Le précurseur du marqueur peut avoir la formule (17) ci-dessous.



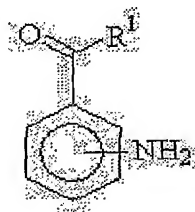
dans laquelle GP_1 et GP_2 représentent deux groupements protecteurs de fonction amine identiques ou différents et p est un nombre entier compris entre 1 et 10, avantageusement 2 et 6 de préférence

4. Avantageusement, GP₁ et GP₂ sont différents pour pouvoir additionner plusieurs motifs comme cela est expliqué ci-dessous.

Des exemples de groupement protecteurs GP₁ ou GP₂ utilisables dans la présente invention sont données dans T.W. Greene and P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis, 2^{ème} édition, John Wiley and Sons, New York, 1991, préférentiellement ceux couramment utilisés en
5 synthèse peptidique comme Boc (tertiobutyloxycarbonyl), Fmoc (9-fluorénylméthylèneoxycarbonyl), Cbz (carboxybenzyle) ou Alloc (allyloxycarbonyl).

En particulier GP₁ et GP₂ sont respectivement les groupements protecteurs Boc et Fmoc.

10 La réaction entre ce précurseur qui possède une fonction carboxylique et le dérivé de formule (18), ci-après a lieu en présence d'un agent de couplage pour former la liaison amide.



Après déprotection dans des conditions usuelles d'un des deux groupements protecteurs, par exemple Fmoc avec une base telle que la pipéridine, la fonction amine libérée est utilisée pour
15 coupler une autre molécule de formule (17). Ce processus est répété autant de fois que nécessaire pour obtenir une multitude de fonctions NH₂ protégé par un groupement protecteur par exemple une fonction Boc. Le motif est additionné entre une (1) et cent (100) fois, de préférence entre une (1) et vingt (20) fois.

On fait réagir de l'hydrazine sur la fonction cétone provenant du dérivé phénylcétone pour
20 former une hydrazone puis on oxyde en présence de MnO₂ pour former un résidu diazométhyle. Puis après déprotection de la fonction amine portant le groupement Boc, un traceur, par exemple une biotine activée par un groupement N-hydroxysuccinimide, est couplé sur les fonctions amines pour conduire à un réactif dont le motif R²-(L)_n- est celui de la formule (5).

25 C'est un autre objet de la présente invention que de décrire un procédé, ainsi que les produits obtenus par ce procédé, pour le marquage d'une molécule biologique, en particulier un

acide nucléique, comprenant la mise en contact en solution, dans une solution homogène sensiblement aqueuse, d'une molécule biologique et d'un réactif de marquage selon l'invention.

Par « solution sensiblement aqueuse », on entend une solution contenant au moins 50% d'eau. Cette solution contient de préférence des sels comme une solution tampon.

5 Par « solution homogène », on entend une solution monophasique telle qu'une solution eau/DMSO par opposition à une solution biphasique telle qu'une solution eau/chloroforme. Les conditions particulières pour les réactions de marquage varient en fonction des molécules biologiques et du marqueur. En ce qui concerne les acides nucléiques, un pH compris entre 5 et 8 permet un marquage efficace. En particulier, un pH compris entre 5,5 et 7,0 est préféré pour l'ensemble des
10 réactifs de l'invention. Avec le réactif de formule (11), la gamme de pH est plus large pour le marquage. Une bonne efficacité de marquage est obtenue pour un pH compris entre 3 et 8 pour ce réactif.

Ce procédé de marquage et de fragmentation est particulièrement utile dans le cas où l'acide
15 nucléique marqué doit s'hybrider avec une multitude d'acides nucléiques, notamment oligonucléotides, fixés sur le support solide à une position prédéterminée pour former une puce à ADN. Par "puce à ADN", on entend un support solide de dimension réduite où sont fixés une multitude de sondes de capture à des positions prédéterminées. En effet, la densité des acides nucléiques fixés sur le support solide impose des contraintes stériques importantes lors de
20 l'hybridation et la fragmentation permet d'améliorer cette étape d'hybridation. Des exemples de ces puces à ADN sont donnés par exemple dans les publications de G. Ramsay, Nature Biotechnology, 16, p40-44, 1998; F. Ginot, Human Mutation, 10, p1-10, 1997; J. Cheng et al, Molecular diagnosis, 1(3), p183-200, 1996; T. Livache et al, Nucleic Acids Research, 22(15), p2915-2921, 1994; J. Cheng et al, Nature Biotechnology, 16, p541-546, 1998.

25

La fragmentation et le marquage s'effectuent en une étape ou en deux étapes et le marquage peut s'effectuer indifféremment avant, après ou simultanément avec la fragmentation.

De préférence, le marquage et la fragmentation s'effectuent simultanément c'est-à-dire que les réactifs nécessaires à ces deux étapes sont mis ensemble en solution homogène sensiblement

aqueuse avec l'acide nucléique par exemple. C'est notamment le cas pour la fragmentation chimique ou enzymatique. Dans le cas de la fragmentation mécanique par un moyen physique, «marquage et fragmentation s'effectuant simultanément» signifie que le moyen physique est appliqué à une solution homogène sensiblement aqueuse contenant au moins les acides nucléiques et le réactif de marquage.

5

La fragmentation de l'acide nucléique s'effectue par voie enzymatique, chimique ou physique.

La fragmentation par voie enzymatique de l'acide nucléique est réalisée par exemple par des nucléases.

La fragmentation par voie physique de l'acide nucléique est réalisée par exemple par
10 sonication ou par radiation.

La fragmentation par voie chimique, si l'acide nucléique est un ARN, est réalisée par les méthodes usuelles (voir par exemple Chem. Rev, 98, 961-990, 1998 de Oivanen M. *et al.*).

Les complexes de métaux, tels que décrits dans la revue de G. Pratviel et al, Adv. Org.
Chem., 45, p251-312, 1998 ou la revue G. Pratviel *et al.*, Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 34, p746-
15 769, 1995, sont utilisables pour la fragmentation de l'ADN ou l'ARN.

Dans un premier mode de réalisation, la fragmentation chimique d'ARN est réalisée par des cations métalliques associés ou non à un catalyseur chimique. Dans ce cas, les cations métalliques sont des ions Mg^{2+} , Sr^{2+} , Ba^{2+} , Pb^{2+} , Zn^{2+} , Cd^{2+} , Mn^{2+} , Fe^{2+} , Co^{2+} , Ni^{2+} , Ru^{3+} , Ce^{3+} , Eu^{3+} , Tb^{3+} , Tm^{3+} , Yb^{3+} ou Lu^{3+} , le catalyseur chimique est constitué par de l'imidazole, un analogue substitué,
20 par exemple le N-méthyl-imidazole, ou toute molécule chimique ayant une affinité pour l'ARN et portant un noyau imidazole ou un analogue substitué. Les conditions de fragmentation à l'aide de métaux sont bien décrites dans la demande de brevet WO-A-99/65926. Avantagusement, les métaux sont Mg^{2+} , Mn^{2+} , Zn^{2+} , Tb^{3+} ou Ce^{3+} , de préférence Mg^{2+} , Mn^{2+} , Zn^{2+} .

Des conditions efficaces de fragmentation sont obtenues avec une concentration en cation
25 métallique comme Mn^{++} entre 2 et 100 mM, une concentration en imidazole entre 2 et 100mM.

Des conditions spécialement efficaces sont obtenues avec une concentration en cation comme Mn^{++} comprise entre 3 et 15 mM, et une concentration en imidazole comprise entre 20 et 50 mM, en particulier 30 mM.

Le pH de la réaction doit être légèrement basique. Avantageusement, le pH est compris entre 8,5 et 9, ce qui représente un compromis très intéressant pour réaliser la combinaison marquage et fragmentation avec de l'ARN.

Dans un deuxième mode de réalisation, la fragmentation chimique de l'ARN est réalisée par action d'une polyamine, comme la spermine, la putrescine ou la cadavérine. Des concentrations de 5 à 100 mM permettent la fragmentation. Celle-ci est totale à partir de 10 mM de polyamine.

Dans un troisième mode de réalisation, la fragmentation chimique de l'ARN est réalisée par action d'une nucléase artificielle (voir G. Pratviel *et al.*, Adv. Inorg. Chem., 45, p251-312, 1998; D. S. Sigman *et al.* Chem. Rev., 93, p2295-2316, 1993), comme la 1,10-phénanthroline associée à un cation métallique comme le fer, le cuivre ou le zinc. Ces cations proviennent respectivement de FeSO₄ ou CuCl₂ ou ZnCl₂ en solution. Des concentrations entre 2 et 50 mM de 1,10-phénanthroline sont utilisées pour la fragmentation d'ARN en particulier entre 4 et 10 mM.

La fragmentation par voie chimique de l'ADN est réalisée en mettant en présence l'acide nucléique avec un moyen chimique de création de site abasique. La formation d'un site abasique résulte de la coupure de la liaison N-glycosidique qui lie le sucre 2-désoxyribose à la base nucléique. Il s'agit d'une dépurination par la perte d'une purine (guanine, adénine), chargée négativement, ou d'une dépyrimidation dans le cas de la perte d'une pyrimidine (cytosine, thymine), chargée positivement.

Cette dépurination est spontanée dans des conditions physiologiques (pH 7,4 à 37°C) mais la vitesse de la réaction est très faible de l'ordre de $3 \cdot 10^{-11}$ dépurination par seconde, c'est-à-dire inutilisable pour une fragmentation efficace. Pour augmenter la vitesse de réaction, on utilise des agents alkylants qui fragilisent la liaison N-glycosidique ou des uracile-ADN glycosilases sur des ADN incorporant des uracyles.

Le site abasique obtenu par dépurination ou dépyrimidation est très instable. La fragmentation au niveau de ce site est obtenue à température ambiante en milieu basique. En milieu acide, la température élevée accélère également cette fragmentation. L'utilisation de molécules capables d'initier le phénomène de β -élimination accélère aussi la fragmentation.

Un mode préféré de réalisation de la fragmentation est obtenu par l'utilisation d'un pH acide c'est-à-dire un pH inférieur à 5. Avantageusement le pH est de 3.

Un tampon formiate de sodium à pH 3 permet de fragmenter de manière efficace selon l'invention. Ce tampon est compatible avec les conditions de marquage en une étape comme cela
5 sera démontré dans les exemples. Encore plus avantageusement, un milieu acide (HCl, carbonate, H₂SO₄) est utilisé.

Dans un mode particulier de la présente invention et dans le but d'augmenter encore la fragmentation, l'acide désoxyribonucléique contient au moins une base modifiée susceptible de
10 générer un site abasique plus facilement.

Diverses bases modifiées sont utilisables comme les N7-alkyl purines, les N3-alkyl purines, les O6-alkyl purines, les 8-bromopurines, les 8-thiopurines, les 8-alkylthiopurines, les 8 azidopurines ou les 8-alkylsulfonylpurines.
15

Dans le cas où l'acide nucléique à marquer serait généré par une technique d'amplification enzymatique comme la PCR, l'utilisation d'une 8-bromopurine permet d'avoir une incorporation efficace pendant l'amplification, ce qui facilite d'autant le procédé de fragmentation et de marquage selon l'invention, tout en conservant une sensibilité excellente pour l'étape d'amplification
20 enzymatique.

La présente invention décrit une molécule biologique marquée et en particulier un acide nucléique marqué, susceptible d'être obtenu(e) par l'un quelconque des procédés selon l'invention.

La présente invention concerne aussi un kit de détection d'une molécule biologique, en particulier un acide nucléique cible comprenant un réactif de marquage selon l'invention. En fonction des applications du kit, d'autres éléments comme par exemple, des moyens de lyse (micro-organismes et/ou cellules) et/ou des moyens de concentration (comme de la silice ou des particules magnétiques) et/ou des moyens d'amplification enzymatique sont incorporés dans le kit.
25

L'invention concerne l'utilisation d'une molécule biologique marquée, en particulier un acide nucléique marqué tel que défini ci-dessus, comme sonde de détection d'une molécule biologique cible, et en particulier d'un acide nucléique cible.

5

L'invention concerne aussi l'utilisation d'un acide nucléique tel que défini ci-dessus, comme cible marquée pouvant se fixer sur une sonde de capture.

Pour permettre la détection et/ou la quantification et/ou la purification de la molécule biologique cible, la molécule biologique marquée est capable de former un complexe avec la molécule biologique cible. A titre d'exemple, pour la mise en évidence d'une molécule cible de type acide nucléique, l'acide nucléique marqué est suffisamment complémentaire de la cible pour s'hybrider spécifiquement en fonction des conditions de réaction, et notamment de la température ou de la salinité du milieu réactionnel.

Le procédé de détection est applicable pour le séquençage, le profil d'expression des ARN messagers ou le criblage de mutations à des fins de recherche ainsi que le criblage de drogues dans l'industrie pharmaceutique, le diagnostic de maladies infectieuses ou génétiques, le contrôle alimentaire ou industriel.

La tendance en matière de diagnostic et notamment pour les maladies infectieuses (SIDA ou Tuberculose par exemple) est de baisser le niveau de sensibilité, jusqu'à la détection d'une molécule unique dans un échantillon qui peut représenter plusieurs millilitres dans le cas d'un prélèvement liquide type sang ou urine ou liquide céphalo-rachidien. Ce niveau de sensibilité ne peut être obtenu que si toutes les étapes depuis le prélèvement de l'échantillon jusqu'au rendu de résultat sont optimisées. Les différents moyens de l'invention permettent cette optimisation sans difficulté car les réactifs, méthodes et procédés de l'invention sont applicables de manière très large à différentes molécules biologiques. En particulier dans le cas où une étape d'amplification enzymatique est nécessaire pour obtenir la sensibilité nécessaire (infection virale ou bactérienne comme VIH, VHC ou Tuberculose), un procédé de marquage et/ou de fragmentation, comme décrit dans la présente invention, permet de ne pas affecter la sensibilité de la technique d'amplification, soit parce qu'il n'est

pas nécessaire de remplacer les désoxyribonucléotides ou les ribonucléotides utilisés dans la technique d'amplification enzymatique, soit parce que les ribonucléotides ou désoxyribonucléotides incorporés n'altèrent pas la sensibilité.

5 La chimie de greffage décrite dans la présente invention possède des caractéristiques telles, du point de vue réactivité et spécificité, que d'autres applications sont décrites ci-après :

- Dans un premier mode de réalisation, cette chimie de greffage est appliquée à la fixation covalente d'acides nucléiques sur un support solide.
- Dans une première variante du procédé, un précurseur de la fonction diazométhyle, tel une cétone
10 ou hydrazine comme décrit précédemment, est introduit pendant la synthèse chimique et la fonction diazométhyle est introduite sur les acides nucléiques dans une deuxième étape.
- Dans une deuxième variante préférée du procédé, les fonctions diazométhyles sont introduites sur le support solide et les acides nucléiques sont fixés sur le support solide par l'intermédiaire des phosphates des acides nucléiques et en particulier des phosphates terminaux (5' ou 3').

15 L'introduction de phosphate à l'extrémité 3' ou 5' des acides nucléiques est bien connue (voir « Protocols for Oligonucleotides and Analogs, Synthesis and Properties » édité par S. Agrawal, Humana Press, Totowa, New Jersey).

20 Dans un mode de réalisation particulier d'un tel support solide, un réactif de marquage portant un ligand, en particulier un haptène comme la biotine ou l'abiétane, est fixé sur le support solide sur lequel est fixé de manière covalente ou par adsorption un anti-ligand, comme la streptavidine ou un anticorps par exemple. Ces supports solides sont bien connus dans l'état de la technique et sont même commercialement disponibles (plaque de microtitration-streptavidine ou latex-streptavidine par exemple). La fonction du marqueur n'est plus dans ce cas de permettre la
25 détection mais de permettre la fixation du réactif de marquage sur le support solide. La fonction diazométhyle est alors disponible pour réagir sur des acides nucléiques. Les dérivés de formule (13), (14), (15) ou le dérivé PDAM sont des exemples de réactifs utilisables pour la fabrication d'un tel support solide. La technique des anticorps monoclonaux permet de préparer des anticorps contre un grand nombre de marqueur comme la fluorescéine ou un dérivé du Cy5. L'homme du métier peut

mettre en œuvre un support solide avec les réactifs de marquage de la présente invention sans difficulté excessive par ce mode de préparation indirect du support solide dans lequel une réaction ligand/anti-ligand est utilisée pour fixer la fonction diazométhyle sur le support solide.

5 Un deuxième mode de réalisation du support solide concerne les supports particuliers comme les latex. Différents modes de polymérisation peuvent être utilisés pour préparer les particules portant une fonction diazométhyle à partir d'un monomère fonctionnel polymérisable portant soit une fonction diazométhyle soit préférentiellement une fonction précurseur de la fonction diazométhyle comme un aldéhyde ou une cétone et notamment :

- 10 • Polymérisation à réacteur fermé appelée « batch » : les monomères sont introduits dans le réacteur avant le début de réaction avec les autres ingrédients et sans ajout ultérieur. En raison de la différence de réactivité des monomères, ce procédé conduit souvent à l'apparition d'une dérive de composition. Celle-ci se manifeste par l'obtention de macromolécules ayant des compositions qui varient considérablement en fonction de la conversion. Cette méthode est peu efficace pour
15 l'incorporation en surface car une partie importante du monomère fonctionnel risque d'être perdue soit à l'intérieur des particules, soit sous forme de polymère hydrosoluble. Lorsque la copolymérisation est effectuée en « batch » avec des monomères de nature polaire, on obtient des particules plus petites, en grand nombre, mais avec une conversion limitée. Ce comportement est lié à l'importante solubilité dans l'eau de ces monomères, et il est attribué à la prépondérance
20 du mécanisme de nucléation homogène.
- Polymérisation en semi-continu : une partie au moins des monomères est introduite dans le réacteur sur une période comprise entre le début de la réaction et la fin de celle-ci. Ce rajout peut être effectué à une vitesse fixe ou bien suivant un profil donné. Le but est de contrôler l'addition du mélange de monomères de façon à obtenir un copolymère de composition contrôlée (contrôle
25 de la composition de l'interface); c'est ainsi qu'on se place souvent dans des conditions d'addition telles que la vitesse de polymérisation soit plus grande que celle d'addition.
- Polymérisation par addition différée appelée « shot » : une fois que la réaction de polymérisation est en cours, le monomère fonctionnel seul, ou en présence du monomère de base, est introduit dans le système d'une façon contrôlée. Le succès de l'opération dépend donc du degré de

connaissance préalable de la cinétique de copolymérisation. C'est une méthode efficace pour favoriser l'incorporation superficielle. La sélection des conditions expérimentales (degré de conversion au moment de l'addition, composition et concentration du mélange des monomères) permet d'optimiser les rendements de surface.

- 5 • Polymérisation sur semence : elle consiste à introduire le monomère fonctionnel dans le système contenant un latex déjà constitué et parfaitement caractérisé. Le monomère fonctionnel peut être additionné seul ou en mélange avec le monomère de base de la semence, en une étape ou en semi-continu.

10 Les techniques de polymérisation sur semence, polymérisation par addition différée, polymérisation en semi-continu sont préférées car elles conduisent à un maximum d'incorporation du dérivé portant le précurseur de la fonction diazométhyle en surface. Des exemples de particules portant des fonctions aldéhydes sont donnés par exemple dans B. Charleux et al, *Die Makromolecular Chem.*, 193, p 187 et p. 205, 1992 ou dans le brevet EP-B-0.350.407.

15

Un troisième mode de réalisation du support solide consiste à disposer d'un support solide comprenant une première fonction réactive nucléophile ou électrophile, comme par exemple NH_2 , SH, OH, O- NH_2 , alkylcétone, aldéhyde, isocyanate, isothiocyanate, maléimide, halogénure d'alkyle, ester de N-hydroxysuccinimide, tosylate, puis à faire réagir un intermédiaire de fixation, comportant
20 une fonction réactive complémentaire de la première fonction réactive du support solide. Cette réaction entre le support solide et l'intermédiaire de fixation s'effectue en présence, éventuellement, d'un agent de couplage pour former une liaison covalente.

25

Un tel support solide comprenant au moins une fonction diazométhyle, selon les différents modes de réalisation décrits ci-dessus, en particulier un support solide sur lequel est fixé indirectement un réactif de marquage de l'invention, est aussi un objet de la présente invention ainsi que le support solide comprenant des acides nucléiques fixés sur le support solide par l'intermédiaire des fonctions diazométhyles.

Une première application d'un tel support solide est la fabrication de puces à ADN. Des méthodes existent pour répartir des acides nucléiques sur le support solide en des positions discrètes et prédéterminées.

5 Le brevet US-A-6,110,426 propose une méthode pour réaliser ces puces à ADN à l'aide d'un capillaire que l'on met en contact sur une surface solide pour délivrer un volume contrôlé de liquide. Un contact effectif a lieu entre l'extrémité du capillaire et le support solide pour que la goutte se dépose par capillarité. De même, le brevet US-A-6,083,763 décrit un ensemble de capillaires coulissant dans un dispositif de façon à compenser les différences de hauteur de chacun d'eux. Ils
10 sont amenés au contact d'une surface plane pour le dépôt par capillarité d'oligonucléotides spécifiques.

 Le brevet US-A-6,083,762 propose un système de répartition de gouttes comprenant un microdispenseur couplé à un transducteur piézo-électrique pour éjecter des volumes de goutte inférieurs au nanolitre sur une surface solide. Un résultat semblable est obtenu en appliquant une
15 source chaude sur la paroi d'un capillaire pour former une bulle qui éjecte un volume défini de solution (voir T. Okamoto et al., Nature Biotechnology, 18, p438-441, 2000).

 La fonction diazométhyle permet ainsi de greffer de manière covalente les acides nucléiques sur le support. Le greffage est simple, la liaison est stable, par rapport à l'adsorption notamment, et la sélectivité de la réaction par rapport au phosphate terminal permet de réaliser un couplage orienté
20 de l'acide nucléique sur le support solide, ce qui facilite d'autant les étapes d'hybridation ultérieures en diminuant l'encombrement stérique.

Une deuxième application d'un support solide selon l'invention est la purification des acides nucléiques.

25 Dans le cas de la purification, cette purification est soit directe (le support solide porteur de fonctions diazométhyle réagit avec les acides nucléiques à purifier) soit indirecte (des acides nucléiques de capture sont fixés sur le support solide). Ces acides nucléiques de capture sont suffisamment complémentaires de la cible à capturer pour s'hybrider avec le degré de spécificité

souhaité et c'est le complexe « acides nucléiques de capture/support solide » qui permet la purification des acides nucléiques cibles.

Le support solide est de préférence sous forme dispersée pour l'utilisation en purification comme des particules de latex, par exemple des particules magnétiques.

5 Par «étape de purification», on entend notamment la séparation entre les acides nucléiques des micro-organismes et les constituants cellulaires relargués dans l'étape de lyse qui précède la purification des acides nucléiques. Ces étapes de lyse sont bien connues à titre d'exemple indicatif, on peut utiliser les méthodes de lyse telles que décrite dans les demandes de brevet :

- WO-A-00/60049 sur la lyse par sonication,
- 10 - WO-A-00/05338 sur la lyse mixte magnétique et mécanique,
- WO-A-99/53304 sur la lyse électrique, et
- WO-A-99/15621 sur la lyse mécanique.

L'homme du métier pourra utiliser d'autres méthodes de lyse bien connues telles que les chocs thermiques ou osmotiques ou les traitements par des agents chaotropiques, tels que les sels de guanidium (brevet US-A-5,234,809).

15

Cette étape permet généralement de concentrer les acides nucléiques. A titre d'exemple, on peut utiliser des particules magnétiques (voir à ce sujet les brevets US-A-4,672,040 et US-A-5,750,338), et ainsi purifier les acides nucléiques, qui se sont fixés sur ces particules magnétiques, par une étape de lavage. Cette étape de purification des acides nucléiques est particulièrement intéressante si l'on souhaite amplifier ultérieurement lesdits acides nucléiques. Un mode de réalisation particulièrement intéressant de ces particules magnétiques est décrit dans les demandes de brevet

20

WO-A-97/45202 et WO-A-99/35500.

Le terme "support solide" tel qu'utilisé ici inclut tous les matériaux sur lesquels peut être fixé

25 un acide nucléique. Des matériaux de synthèse ou des matériaux naturels, éventuellement modifiés chimiquement, peuvent être utilisés comme support solide, notamment les polysaccharides, tels que les matériaux à base de cellulose, par exemple du papier, des dérivés de cellulose tels que l'acétate de cellulose et la nitrocellulose, ou le dextran ; des polymères, des copolymères, notamment à base de monomères du type styrène, des fibres naturelles telles que le coton, et des fibres synthétiques

telles que le nylon ; des matériaux minéraux tels que la silice, le quartz, des verres, des céramiques ; des latex ; des particules magnétiques ; des dérivés métalliques, des gels, etc. Le support solide peut être sous la forme d'une plaque de microtitration, d'une membrane, d'une particule ou d'une plaque sensiblement plane de verre ou silicium ou dérivés.

5

L'invention concerne enfin un procédé de capture d'acides nucléiques comprenant les étapes suivantes :

- on dispose d'un support solide sur lequel est fixé directement ou indirectement au moins une molécule comprenant une fonction diazométhyle,
- 10 • on met en contact un échantillon biologique susceptible de contenir des acides nucléiques libres, et
- on lave le support solide où la (ou les) molécule(s) sont fixée(s) de manière covalente au moins à un acide nucléique.

15

Des informations complémentaires peuvent être trouvées dans une autre demande de brevet de la Demanderesse, WO02/090584, déposée sous priorité du 4 mai 2001.

Les exemples et figures ci-joints représentent des modes particuliers de réalisation et ne peuvent pas être considérés comme limitant la portée de la présente invention.

20

La figure 1 représente les formules développées de différents réactifs utilisés dans la présente invention ainsi que l'abréviation les désignant (o- signifie *ortho*, m- *méta* et p- *para*).

La figure 2 représente la valeur moyenne du signal et le pourcentage de similarité de la m-bio-TETA-PMDAM en fonction de sa concentration pour *rpoB*.

25

Exemple 1 : Synthèse du réactif de référence : *méta*-BioPMDAM :

- Composé biotine *méta*-acétophénone **1a** :

On solubilise la D-biotine (1,0 gramme (g), 4,1 millimoles (mmol)) dans 45 millilitres (mL) de DMF anhydre à chaud. On refroidit à 0°C sous argon, puis on ajoute successivement la *N*-méthylmorpholine (590 microlitres (μL), 5,33 mmol) et le chloroformiate d'isobutyle (840 μL, 6,60 mmol). On laisse sous agitation pendant 30 minutes (min), puis on ajoute la 3-aminoacétophénone
5 (824 mg, 6,10 mmol) et la *N*-méthylmorpholine (480 μL, 4,35 mmol) dans 10 mL de DMF. La solution est maintenue sous agitation à 0°C pendant 2 heures (h), puis on évapore à sec. On reprend le résidu dans 3 mL de MeOH, puis on ajoute 50 mL d'eau. Le précipité obtenu est filtré, lavé avec de l'eau, du CH₂Cl₂ et de l'éther pour donner 1,2 g (80 %) de produit **1a** brut. Une recristallisation dans le couple MeOH-H₂O donne **1a** (1,01 g, 70 %) sous forme d'une poudre blanche.

10

F 145°C. - IR (KBr): 3280, 2931, 2857, 1691, 1590, 1540, 1487, 1434, 1298, 1266 cm⁻¹. - RMN ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ = 1,3-1,7 (m, 6 H) ; 2,33 (t, *J* = 8 Hz, 2 H) ; 2,55 (s, 3 H) ; 2,58 ; (d, *J* = 12 Hz, 1 H) ; 2,83 (dd, *J* = 12 et 5 Hz, 1 H) ; 3,13 (m, 1 H) ; 4,15 (m, 1 H) ; 4,31 (m, 1 H) ; 6,34 (s, 1 H) ; 6,41 (s, 1 H) ; 7,44 (t, *J* = 8 Hz, 1 H) ; 7,64 (d, *J* = 8 Hz, 1 H) ; 7,85 (d,
15 *J* = 8 Hz, 1 H) ; 8,17 (s, 1 H) ; 10,05 (s, 1 H). - MS (FAB/glycérol), *m/z*: 362 [M+H]⁺.

• Composé *mé*ta-hydrazone **2a** :

Une solution de **1a** (500 mg, 1,38 mmol) et d'hydrazine monohydrate (200 μL, 4,15 mmol) dans de
20 l'éthanol absolu (8 mL) est chauffée à reflux pendant 2 h. Après refroidissement à température ambiante, le précipité blanc est filtré, lavé avec de l'eau, puis avec de l'éther et séché. On obtient ainsi 385 mg (74 %) de produit **2a** sous forme d'une poudre blanche.

F 185°C. - IR (KBr): 3298, 2931, 2857, 1698, 1665, 1626, 1541, 1494, 1470, 1446, 1330,
25 1265 cm⁻¹. - RMN ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ = 1,3-1,7 (m, 6 H) ; 1,98 (s, 3 H) ; 2,26 (t, *J* = 8 Hz, 2 H) ; 2,56 ; (d, *J* = 12 Hz, 1 H) ; 2,81 (dd, *J* = 12 et 5 Hz, 1 H) ; 3,11 (m, 1 H) ; 4,13 (m, 1 H) ; 4,29 (m, 1 H) ; 6,39 (s, 3 H) ; 6,42 (s, 1 H) ; 7,22 (m, 2 H) ; 7,50 (d, *J* = 8 Hz, 1 H) ; 7,84 (s, 1 H) ; 9,82 (s, 1 H). - MS (FAB/glycérol), *m/z*: 376 [M+H]⁺.

• Composé *mé*ta-diazométhane 3a :

On solubilise **2a** (180 mg, 0,48 mmol) dans 2 mL de DMF. On ajoute alors MnO₂ (340 mg, 3,9 mmol). Après 30 minutes d'agitation à température ordinaire, le mélange est filtré à travers un entonnoir fritté contenant de la célite (épaisseur : 0,5 cm) et des tamis moléculaires en poudre 3 Å (0,5cm). Le mélange réactionnel est concentré jusqu'à un volume d'environ 0,5 mL, puis 5 mL d'éther sont ajoutés. Le précipité résultant est filtré, lavé à l'éther puis séché. Le composé **3a** (170 mg, 95 %) est obtenu sous forme d'une poudre rose.

F 160°C. - IR (KBr) : 3278, 2935, 2859, 2038, 1704, 1666, 1605, 1577, 1536, 1458, 1430, 1263 cm⁻¹. - RMN ¹H (300 MHz) δ = 1,3-1,7 (m, 6 H) ; 2,11 (s, 3 H) ; 2,28 (t, J = 8 Hz, 2 H) ; 2,57 ; (d, J = 12 Hz, 1 H) ; 2,81 (dd, J = 12 et 5 Hz, 1 H) ; 3,11 (m, 1 H) ; 4,13 (m, 1 H) ; 4,29 (m, 1 H) ; 6,33 (s, 1 H) ; 6,41 (s, 1 H) ; 6,60 (m, 1 H) ; 7,25 (m, 3 H) ; 9,84 (s, 1 H).

Exemple 2 : Synthèse du réactif N-(3,6,9-triaminenonanyl)-biotinamide (Bio-TETA) (I) :

La D-biotine (2,80 g, 11,40 mmol) est dissoute dans 30 mL de DMF anhydre. L'ajout du carbonyldiimidazole (1,5 éq. ; 2,78 g) provoque après quelques minutes la formation d'un précipité. Après 30 min d'activation, la suspension qui résulte est ajoutée doucement sur la triéthylènetétramine (2 éq. ; 5,00 g) en suspension dans 20 mL de DMF. La réaction est laissée 2h sur bain d'huile à 60°C.

Le produit est purifié par chromatographie flash sur gel de silice avec comme éluant CH₂Cl₂/MeOH/NH₄OH 20 : 80 : 3. Après évaporation des fractions concernées, on obtient 1,94 g de produit en forme d'une poudre blanche (46 %).

RMN-¹H (200 MHz, DMSO- d₆) δ = 7,75 (s, 1H, -NH-CO-) ; 6,40 (d, 2H, -NH- biot) ; 4,30 (t, 1H, -CH- biot) ; 4,15 (d, 1H, -CH- biot) ; 3,30 (m, 12H, -CH₂-NH-) ; 3,11 (m, 1H, -CH-S-) ; 2,8 (dd, 2H, -CH₂-S-) ; 2,55 (m, 5H, -NH-CH₂- & -NH₂) ; 2,04 (t, 2H, -CH₂-CO-) ; 1,52 (m, 6H, -CH₂-).

Acide N-(3'-acétophényl)-succinamique (ACBA) (2)

La 3-aminoacétophénone (5,0 g ; 37 mmol) est dissoute dans 50 mL d'acétonitrile anhydre sous argon. On ajoute l'anhydride succinique (1,3 éq. ; 4,62 g) et on laisse réagir une heure sous argon. Le produit **2** apparaît en forme de précipité. Après filtration et lavage à l'éther du précipité, on obtient 7,29 g de poudre blanche (84 %).

RMN-¹H (200 MHz, DMSO-d₆) δ = 12,10 (s, 1H, -OH) ; 10,17 (s, 1H, -NH-) ; 8,19 (s, 1H) ; 7,82 (d, 1H) ; 7,66 (d, 1H) ; 7,50 (t, 1H) ; 2,56 (m, 7H, -(CH₂)₂- et -CH₃).

N-(3'-acétophényl)-N'-(3,6-diamine-9-biotinoylaminononanyl)-succinamide (Bio-(TETA)-AP)

(3)

L'ACBA (**2**) (1,03 g ; 4,39 mmol) est dissoute dans 20 mL de DMF anhydre sous argon. Le milieu est refroidi dans la glace, et on ajoute successivement N-méthylmorpholine (1,25 éq. ; 725 µL) et chloroformiate d'isobutyle (1 éq. ; 690 µL) : le milieu devient trouble après 30 min. En parallèle, la Bio-TETA (**1**) (0,8 éq. ; 1,94 g) est solubilisée à chaud dans 50 mL de DMF et de triéthylamine (0,8 éq. ; 750 µL). Elle est ajoutée à l'ACBA activée à 0°C, pendant 30 min. On laisse ensuite à température ambiante sur la nuit. La purification se fait par chromatographie flash sur gel de silice avec comme éluant CH₂Cl₂/MeOH/NH₄OH 85 : 30 : 3. Les fractions contenant le produit **3** sont réunies et le solvant évaporé. On obtient 1,01 g de solide blanc en forme de paillettes (33%).

RMN-¹H (200 MHz, DMSO-d₆) δ = 10,16 (s, 1H, Ph-NH-CO-) ; 8,18 (s, 1H) ; 7,97 (s, 1H, -CO-NH-CH₂-) ; 7,80 (d, 1H) ; 7,85 (s, 1H, -CH₂-NH-CO-) ; 7,60 (d, 1H) ; 7,43 (t, 1H) ; 6,38 (d, 2H, -NH- biot) ; 4,3 (t, 1H, -CH- biot) ; 4,10 (d, 1H, -CH- biot) ; 3,35 (m, 12H, -CH₂-NH-) ; 3,10 (m, 1H, -CH-S-) ; 2,80 (dd, 2H, -CH₂-S-) ; 2,60 (s, 4H, -CH₂-CO-) ; 2,55 (s, 3H, -CO-CH₃) ; 2,50 (m, 2H, -CH₂-CH₂-CO-) ; 2,15 (m, 2H, -NH-) ; 1,40 (m, 6H, -CH₂-).

N-[3'-(1-hydrazono-éthyl)-phényl]-N'-(3,6-diamine-9-biotinoylaminononanyl)-succinamide (Bio-(TETA)-Hy) (4)

La Bio-(TETA)-AP (**3**) (1,0 g ; 1,71 mmol) est mise en suspension dans 25 mL d'éthanol à chaud (60°C). A reflux, on ajoute l'hydrazine monohydrate (9 éq. ; 750 µL). La réaction est laissée à reflux pendant 2h, puis refroidie sur glace. Un précipité se forme après quelques moments. Les deux

phases sont séparées et le précipité est mis sous vide. On obtient 690 mg d'un solide floconneux (68%).

RMN-¹H (200 MHz, DMSO- d₆) δ = 9,95 (s, 1H, Ph-NH-CO-) ; 8,0 (s, 1H, -CO-NH-CH₂-) ; 7,90 (s, 1H) ; 7,80 (s, 1H, -CH₂-NH-CO-) ; 7,5 (d, 1H) ; 7,28 (m, 2H) ; 6,41 (s, 1H, -NH- biot) ; 6,36 (d, 3H, -NH- biot & -NH₂) ; 4,64 (t, 1H, -CH- biot) ; 4,30 (d, 1H, -CH- biot) ; 3,43 (m, 12H, -CH₂-NH-) ; 3,12 (m, 1H, -CH-S-) ; 2,80 (dd, 2H, -CH₂-S-) ; 2,60 (s, 4H, -CH₂-CO-) ; 2,50 (s, 3H, -CO-CH₃) ; 2,10 (m, 2H, -CH₂-NH-CH₂-) ; 1,50 (m, 6H, -CH₂-).

N-[3'-(1-diazo-éthyl)-phényl]-N'-(3,6-diamine-9-biotinoylaminononanyl)-succinamide (m-Bio-(TETA)-PMDAM) (5)

La Bio-(TETA)-Hy (4) (150 mg ; 250,4 μmol) est solubilisée dans 1 mL de DMSO anhydre sous argon. On laisse réagir 30 minutes avec MnO₂ (s) (15 éq. ; 330 mg) puis on filtre sur fritté n°4 avec de la célite (0,5 cm d'épaisseur) et du tamis moléculaire 3 Å (0,5 cm d'épaisseur). 100 μL sont utilisés pour la RMN avec ajout de 380 μL de DMSO-d₆ et 20 μL de méthanol-d₄. On ajuste le volume final à 4,5 mL avec DMSO anhydre et 4% de méthanol. On aliquote dans une boîte à gants sous Argon par 250 μL. Le composé est rose fuchsia. Le degré de pureté (contenu en diazométhyle) est contrôlé par RMN ¹H et spectrophotométrie UV-vis (pic d'absorbance du diazométhyle à 516 nm).

RMN-¹H (200 MHz, DMSO- d₆) δ = 9,93 (s, 1H, Ph-NH-CO-) ; 7,3 (s, 3H, H_{aromatiques}) ; 6,6 (s, 1H, H_{aromatique}) ; 6,4 (s, 1H, -NH- biot) ; 6,3 (s, 1H, -NH- biot) ; 4,3 (t, 1H, -CH- biot) ; 3,3 (m, 12H, -CH₂-NH-) ; 3,3 (m, 1H, -CH-S-) ; 2,9 (dd, 2H, -CH₂-S-) ; 2,5 (4H, -CH₂-CO-) ; 2,1 (s, 3H, -CH₃) ; 2,0 (m, 2H, -CH₂-NH-CH₂-) ; 1,50 (m, 6H, -CH₂-).

Exemple 3 : Préparation des acides nucléiques ADN et ARN :

Exemple 3.1 : Préparation des amplicons ADN :

Les amplicons ADN sont générés par PCR à partir de cibles d'ADN génomique *Mycobacterium tuberculosis* 16S (10^{+4} copies comme cibles de départ) en utilisant le kit Fast Start de Roche, 0,2 mM de chaque désoxyribonucléotide (d-ATP, d-CTP, d-GTP, d-TTP), 0,3 μ M d'amorces et 0,4 μ L d'enzyme.

5 Les paramètres de la PCR sont les suivants :

- 95°C : 4 mn puis 35 cycles (95°C : 30 sec ; 55°C : 30 sec ; 72°C : 30 sec) puis 4°C.

Les amplicons sont analysés qualitativement par électrophorèse sur gel d'agarose (1,5%, TBE 0,5X). Le volume déposé est de 5 μ L et la migration s'effectue durant 20 mn à 100 Volts (V). La visualisation des produits PCR est réalisée sous lampe UV après coloration au bromure d'éthidium.

10 Les conditions pour la culture, l'extraction des Mycobactéries ainsi que les amorces d'amplification sont données dans la demande de brevet WO-A-99/65926.

Exemple 3.2 : Préparation des ARN transcrits :

15 Les transcriptions sont réalisées à partir de cible PCR (fragment de l'ARN 16S de *Mycobacterium tuberculosis*) en utilisant le kit MEGAscript d'Ambion : 7,5 mM de chaque nucléotide (ATP, CTP, GTP et UTP) et 2 μ L d'enzyme (ARN polymérase). Le temps d'incubation est de 3 heures (h) à 37 °C. Les amorces d'amplification de la PCR portent un promoteur de polymérase T3 ou T7, comme décrit dans la demande WO-A-99/65926 ou dans l'article J. Clin Microbiol. 37(1), p 49-55, 1999,

20 ce qui permet de réaliser la transcription.

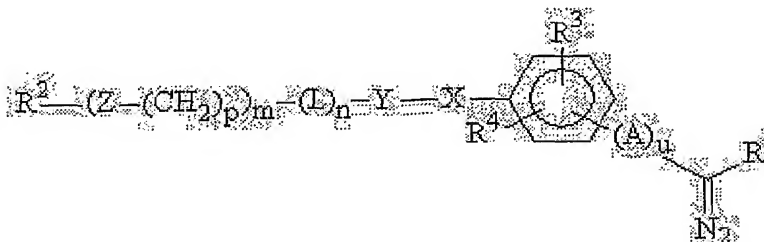
Les transcrits sont analysés par électrophorèse sur gel d'agarose (1,5% ; TBE 0,5X). Le volume déposé est de 5 μ L et la migration s'effectue durant 20 mn à 100V. La visualisation des transcrits est réalisée sous lampe UV après coloration au bromure d'éthidium.

Des résultats identiques du point de vue de l'invention peuvent être obtenus en utilisant d'autres

25 techniques d'amplification comme la NASBA ou TMA, qui génèrent directement des amplicons ARN.

REVENDICATIONS

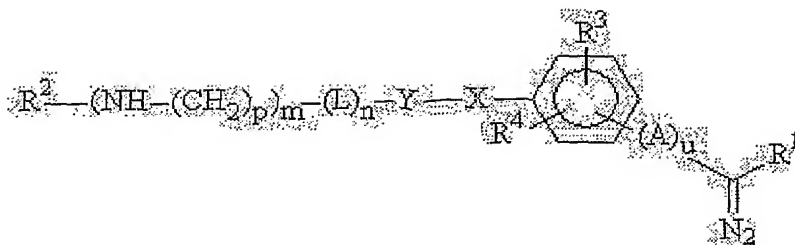
1. Réactif de marquage stable à la température de formule (0) :



5 dans laquelle :

- R¹ représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R² représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R³ et R⁴ représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO₂, Cl, Br, F, I, R²-(L)_n-Y-X-, OR, SR, NR₂, R, NHCOR, CONHR, COOR, -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₃-CH₂-NH-R², -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₄-CH₂-NH-R² avec R = alkyle ou aryle,
- A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison covalente permettant la conjugaison de la fonction diazo avec le cycle aromatique et u est un nombre entier compris entre 0 et 2, préférentiellement de 0 ou 1,
- -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, -CH₂O-, -CH₂S-,
- -Z- représente -NH-, -NHCO-, -CONH- ou -O-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

2. Réactif de marquage, selon la revendication 1, de formule (1) :

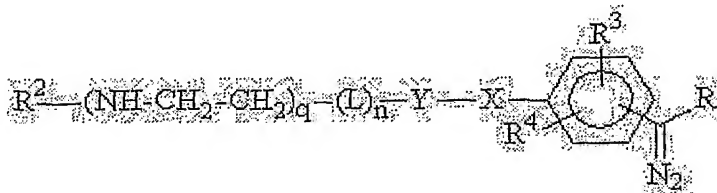


dans laquelle :

- R¹ représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R² représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R³ et R⁴ représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO₂, Cl, Br, F, I, R²-(L)_n-Y-X-, OR, SR, NR₂, R, NHCOR, CONHR, COOR, -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₃-CH₂-NH-R², -CO-NH-(CH₂)₃-(O-CH₂-CH₂)₄-CH₂-NH-R² avec R = alkyle ou aryle, et
- -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, -CH₂O-, -CH₂S-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

3. Réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisé par le fait que p est inférieur ou égal à m.

4. Réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, de formule (2) :

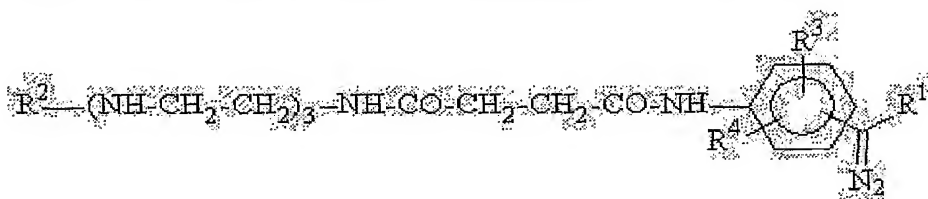


dans laquelle :

- R¹ représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R² représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,

- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(\text{L})_n-\text{Y-X-}$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO-NH-(CH}_2)_3\text{-(O-CH}_2\text{-CH}_2)_3\text{-CH}_2\text{-NH-R}^2$, -
5 $\text{CO-NH-(CH}_2)_3\text{-(O-CH}_2\text{-CH}_2)_4\text{-CH}_2\text{-NH-R}^2$ avec R = alkyle ou aryle, et
- q est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3

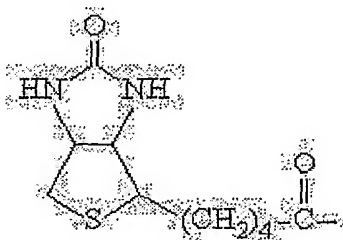
5. Réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, de formule (3) :



10 dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes
15 et n un nombre entier égal à 0 ou 1, et
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(\text{L})_n-\text{Y-X-}$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO-NH-(CH}_2)_3\text{-(O-CH}_2\text{-CH}_2)_3\text{-CH}_2\text{-NH-R}^2$, -
 $\text{CO-NH-(CH}_2)_3\text{-(O-CH}_2\text{-CH}_2)_4\text{-CH}_2\text{-NH-R}^2$ avec R = alkyle ou aryle.

20 6. Réactif, selon la revendication 5, caractérisé par le fait que R^2 est constitué par un résidu D-Biotine de formule (4):

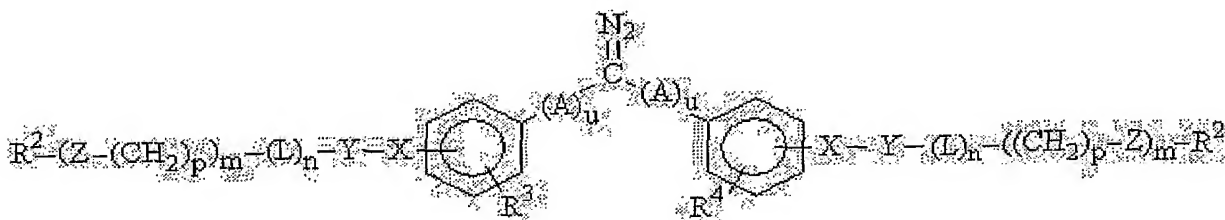


7. Réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé par le fait que R^1 est constitué de : CH_3 , et R^3 et R^4 représentent chacun : H

8. Réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, dans laquelle la structure $-(L)_n-$ est constituée par :

- la spermine ou N,N'-Bis(3-aminopropyl)-1,4-diaminobutane : $NH_2-(CH_2)_3-NH-(CH_2)_4-NH-(CH_2)_3-NH_2$, ou
- la spermidine ou N-(3-aminopropyl)-1,4-butandiamine : $H_2N-(CH_2)_4-NH-(CH_2)_3-NH_2$, ou
- un dérivé contenant un motif alanine : $NH_2-CH_2-CH_2-COOH$.

9. Réactif de marquage stable à la température de formule (6) :

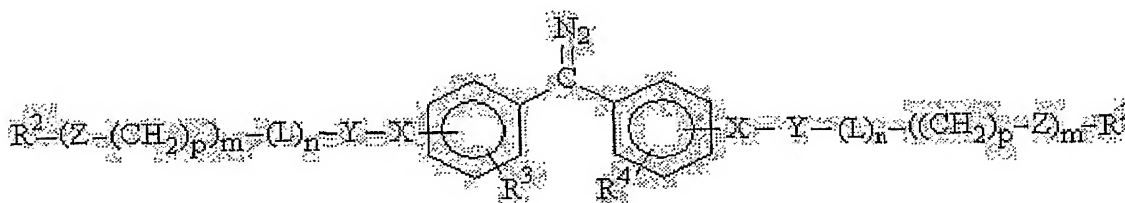


dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(L)_n-Y-X-$, OR, SR, NR_2 , R, $NHCOR$, $CONHR$, $COOR$, $-CO-NH-(CH_2)_3-(O-CH_2-CH_2)_3-CH_2-NH-R^2$, $-CO-NH-(CH_2)_3-(O-CH_2-CH_2)_4-CH_2-NH-R^2$ avec R = alkyle ou aryle,
- A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison covalente permettant la conjugaison de la fonction diazo avec le cycle aromatique et u est un nombre entier compris entre 0 et 2, préférentiellement de 0 ou 1,
- $-Y-X-$ représente $-CONH-$, $-NHCO-$, $-CH_2O-$, $-CH_2S-$,
- $-Z-$ représente $-NH-$, $-NHCO-$, $-CONH-$ ou $-O-$,

- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

10. Réactif de marquage, selon la revendication 9, de formule (7) :



dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux... par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(L)_n-Y-X-$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_3-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$, $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_4-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$ avec R = alkyle ou aryle,
- $-Y-X-$ représente $-\text{CONH}-$, $-\text{NHCO}-$, $-\text{CH}_2\text{O}-$, $-\text{CH}_2\text{S}-$,
- $-Z-$ représente $-\text{NH}-$, $-\text{NHCO}-$, $-\text{CONH}-$ ou $-\text{O}-$,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3, et
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3.

11. Réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisé par le fait que L comprend un motif $-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)-$, répété de 1 à 20 fois, préférentiellement de 1 à 10 fois, et encore plus préférentiellement de 2 à 5 fois, $-Z-$ étant alors représenté par $-\text{NH}-$, $-\text{NHCO}-$ ou $-\text{CONH}-$.

12. Procédé de synthèse d'un réactif de marquage, selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, comprenant les étapes suivantes :

a) on dispose d'un marqueur ou d'un précurseur de marqueur possédant une fonction réactive R^6 ,

b) on dispose d'un bras de liaison de formule (8) :

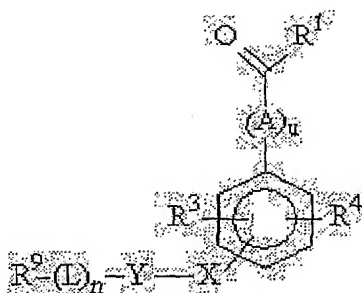


5 dans laquelle :

- -Z- représente -NH-, -NHCO-, -CONH- ou -O-,
- m est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3,
- p est un nombre entier compris entre 1 et 10, préférentiellement entre 1 et 3,
- R^7 et R^8 représentent deux fonctions réactives identiques ou différentes,

10 c) on fait réagir ensemble la fonction réactive R^6 dudit marqueur ou précurseur de marqueur avec la fonction R^7 du bras de liaison de formule (8) en présence d'au moins un agent de couplage pour former une liaison covalente, R^6 et R^7 étant complémentaires,

d) on dispose d'un dérivé de formule (9) :



15 dans laquelle :

- R^1 représente H ou un groupe alkyle ou aryle ou aryle substitué,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1,
- R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(L)_n-Y-X$ -, OR, SR, NR_2 , R, $NHCOR$, $CONHR$, $COOR$, $-CO-NH-(CH_2)_3-(O-CH_2-CH_2)_3-CH_2-NH-R^2$, $-CO-NH-(CH_2)_3-(O-CH_2-CH_2)_4-CH_2-NH-R^2$ avec R = alkyle ou aryle,
- -Y-X- représente -CONH-, -NHCO-, $-CH_2O$ -, $-CH_2S$ -,
- A est un bras de liaison comportant au moins une double liaison covalente permettant la conjugaison de la fonction diazométhyle avec le cycle aromatique et u est un nombre entier égal à

0 ou 1, et

- R^9 représente une fonction réactive complémentaire de R^8 ,

e) on fait réagir ensemble la fonction réactive R^9 du dérivé de formule (9) avec la fonction R^8 du bras de liaison de formule (8) en présence d'au moins un agent de couplage pour former une
5 liaison covalente,

f) on fait réagir l'hydrazine ou un de ses dérivés sur la fonction cétone ou aldéhyde pour former une hydrazone, et

g) on transforme l'hydrazone en fonction diazométhyle à l'aide d'un traitement approprié.

10 13. Procédé de synthèse, selon la revendication 12, caractérisé par le fait qu'il comprend :

- une étape supplémentaire de protection de la fonction cétone ou aldéhyde du composé (9), et
- une étape supplémentaire ultérieure de déprotection de ladite fonction cétone ou aldéhyde.

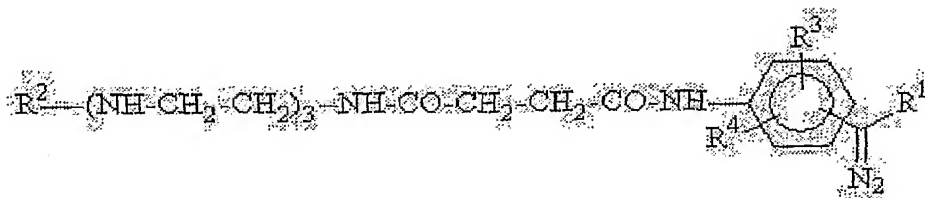
15 14. Procédé pour le marquage d'une molécule biologique, en particulier un acide nucléique, comprenant la mise en contact en solution homogène, dans un tampon sensiblement aqueux, d'une molécule biologique et d'un réactif, obtenu selon l'une quelconque des revendications 1 à 11.

15 15. Molécule biologique marquée susceptible d'être obtenue par le procédé, selon la revendication 14.

20 16. Procédé de marquage et de fragmentation d'un acide nucléique simple ou double brin comprenant les étapes suivantes :

- fragmenter l'acide nucléique,
- attacher un marqueur sur au moins un des fragments par l'intermédiaire d'un réactif de marquage
25 choisi parmi les réactifs, obtenus selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, ledit réactif se couplant de manière covalente et majoritaire sur au moins un phosphate dudit fragment.

17. Procédé, selon la revendication 16, caractérisé par le fait que le réactif de marquage est choisi parmi les composés de formule (3) :



dans laquelle :

- 5 • R^1 représente H ou un groupe alkyle, aryle ou aryle substitué,
- R^2 représente un marqueur détectable ou au moins deux marqueurs détectables reliés entre eux par au moins une structure multimérique,
- L est un bras de liaison comportant un enchaînement linéaire d'au moins deux liaisons covalentes et n un nombre entier égal à 0 ou 1, et
- 10 • R^3 et R^4 représentent indépendamment l'un de l'autre : H, NO_2 , Cl, Br, F, I, $R^2-(L)_n-Y-X-$, OR, SR, NR_2 , R, NHCOR , CONHR , COOR , $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_3-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$, $-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-(\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2)_4-\text{CH}_2-\text{NH}-R^2$ avec R = alkyle ou aryle.

18. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 16 ou 17, caractérisé par le fait
15 que la fragmentation et le marquage sont effectués en deux étapes.

19. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 16 à 17, caractérisé par le fait que la fragmentation et le marquage sont effectués en une étape.

20. Procédé, selon l'un quelconque des revendications 18 à 17, caractérisé par le fait que le marquage s'effectue en solution homogène sensiblement aqueuse.

21. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 16 à 20, caractérisé par le fait que la fragmentation s'effectue par voie enzymatique, physique ou chimique.

22. Acide nucléique marqué susceptible d'être obtenu par le procédé, selon l'une quelconque des revendications 16 à 21.

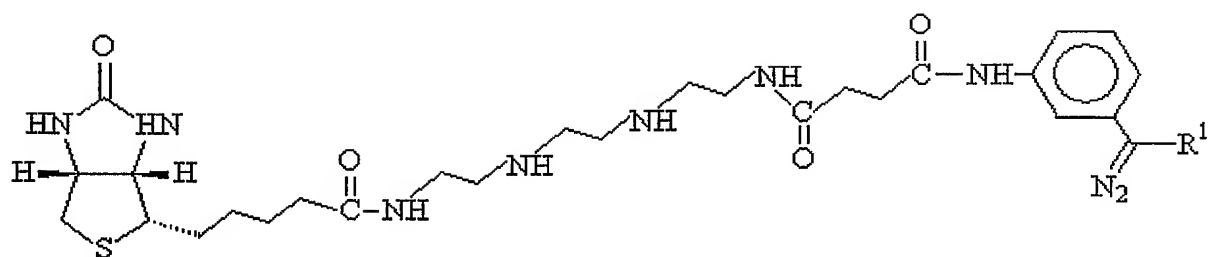
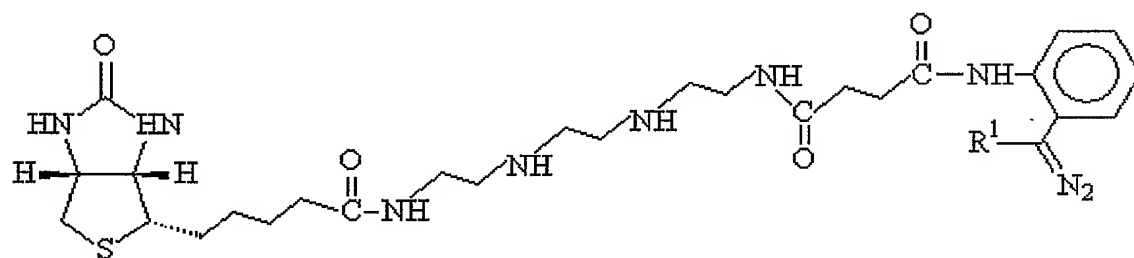
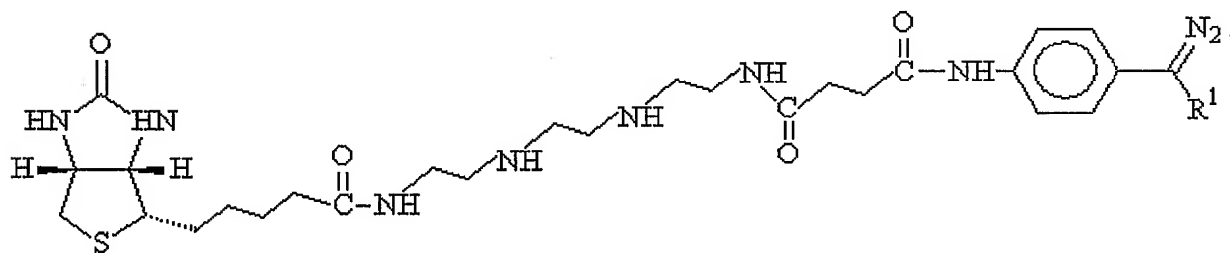
23. Kit de détection d'un acide nucléique cible comprenant un acide nucléique marqué,
5 selon la revendication 22.

24. Support solide sur lequel est fixé un réactif, selon l'une quelconque des revendications 1 à 11.

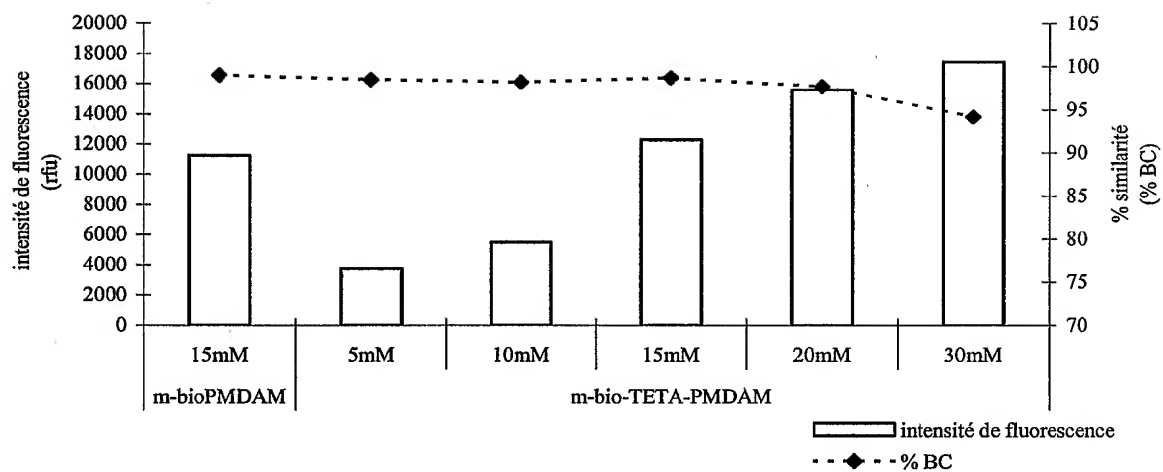
10 25. Procédé de capture d'acides nucléiques comprenant les étapes suivantes :

- on dispose d'un support solide sur lequel est fixé directement ou indirectement au moins une molécule biologique, selon la revendication 15, ou un acide nucléique, selon la revendication 22, la molécule biologique ou l'acide nucléique comprenant une fonction diazométhyle,
- on met en contact un échantillon biologique susceptible de contenir des acides nucléiques libres,
15 et
- on lave le support solide où la (ou les) molécule(s) sont fixée(s) de manière covalente au moins à un acide nucléique.

1 / 2

*m*-bio-TETA-PMDAM (13)*o*-bio-TETA-PMDAM (14)*p*-bio-TETA-PMDAM (15)**Figure 1**

2 / 2

**Figure 2**

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR2005/050192

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
 IPC 7 C07H19/20 G01N33/58

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C07D C07H C12Q G01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 02/090319 A (BIO MERIEUX ; LAAYOUN ALI (FR); LHOMME JEAN (FR); BOURGET CECILE (FR);) 14 November 2002 (2002-11-14) cited in the application examples 23,30,37,44,55,71,74,85,88	1,3,7, 11-25
Y	the whole document	1-25
X	WO 02/090584 A (BIO MERIEUX ; LAAYOUN ALI (FR); LHOMME JEAN (FR); BOURGET CECILE (FR);) 14 November 2002 (2002-11-14) cited in the application examples 23,30,37,44,55,71,74,85,88	1,3,7, 11-25
Y	the whole document	1-25
	-/--	

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- *&* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

1 August 2005

Date of mailing of the international search report

09/08/2005

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Frelon, D

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR2005/050192

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	LAAYOUN A. ET AL.: "Aryldiazomethanes for Universal Labeling of Nucleic Acids and Analysis on DNA Chips" BIOCONJUGATE CHEM., vol. 14, 2003, pages 1298-1306, XP002308387 cited in the application the whole document	1-25
Y	SHIGA M ET AL: "SYNTHESIS OF A NOVEL BIOTIN DERIVATIVE THAT BEARS A DIAZO GROUP AS THE REACTIVE SITE" ANALYTICAL SCIENCES, JAPAN SOCIETY FOR ANALYTICAL CHEMISTRY, TOKYO,, JP, vol. 9, no. 4, August 1993 (1993-08), pages 553-556, XP008005959 ISSN: 0910-6340 the whole document	1-25
Y	SHIGA M ET AL: "FLUORESCENCE DETECTION OF DNA USING A NOVEL PEROXIDASE SUBSTRATE, 4-(4-HYDROXYPHENYLCARBAMOYL)BUTANOIC ACID" ANALYTICAL SCIENCES, JAPAN SOCIETY FOR ANALYTICAL CHEMISTRY, TOKYO,, JP, vol. 11, no. 4, August 1995 (1995-08), pages 591-595, XP008005960 ISSN: 0910-6340 the whole document	1-25
A	LANGER P R ET AL: "ENZYMATIC SYNTHESIS OF BIOTIN-LABELED POLYNUCLEOTIDES: NOVEL NUCLEIC ACID AFFINITY PROBES" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES, NATIONAL ACADEMY OF SCIENCE, WASHINGTON, DC, US, vol. 78, no. 11, November 1981 (1981-11), pages 6633-6637, XP000892770 ISSN: 0027-8424 the whole document	1-25
A	BAYER E A ET AL: "THE USE OF THE AVIDIN-BIOTIN COMPLEX AS A TOOL IN MOLECULAR BIOLOGY" METHODS OF BIOCHEMICAL ANALYSIS, NEW YORK, NY, US, vol. 26, 1980, pages 1-45, XP000764016 ISSN: 0076-6941 the whole document	1-25
A	WO 88/04289 A (NAT DISTILLERS CHEM CORP) 16 June 1988 (1988-06-16) the whole document	1-25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR2005/050192

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 02090319	A	14-11-2002	FR 2824323 A1	08-11-2002
			CA 2444918 A1	14-11-2002
			CN 1518536 A	04-08-2004
			EP 1383732 A1	28-01-2004
			WO 02090319 A1	14-11-2002
			JP 2005502027 T	20-01-2005
			US 2003186448 A1	02-10-2003
WO 02090584	A	14-11-2002	FR 2824335 A1	08-11-2002
			CA 2444926 A1	14-11-2002
			EP 1383925 A2	28-01-2004
			WO 02090584 A2	14-11-2002
			JP 2004527258 T	09-09-2004
			US 2003143555 A1	31-07-2003
WO 8804289	A	16-06-1988	US 4775745 A	04-10-1988
			AU 1049988 A	30-06-1988
			WO 8804289 A1	16-06-1988

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No
PCT/FR2005/050192

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
CIB 7 C07H19/20 G01N33/58

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)
CIB 7 C07D C07H C12Q G01N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 02/090319 A (BIO MERIEUX ; LAAYOUN ALI (FR); LHOMME JEAN (FR); BOURGET CECILE (FR);) 14 novembre 2002 (2002-11-14) cité dans la demande exemples 23,30,37,44,55,71,74,85,88	1,3,7, 11-25
Y	le document en entier	1-25
X	WO 02/090584 A (BIO MERIEUX ; LAAYOUN ALI (FR); LHOMME JEAN (FR); BOURGET CECILE (FR);) 14 novembre 2002 (2002-11-14) cité dans la demande exemples 23,30,37,44,55,71,74,85,88	1,3,7, 11-25
Y	le document en entier	1-25
	----- -/--	

☒ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

☒ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

° Catégories spéciales de documents cités:

- *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- *T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- *X* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- *Y* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- *S* document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

1 août 2005

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale


09/08/2005

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Frelon, D

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema  internationale No
PCT/FR2005/050192

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	<p>LAAYOUN A. ET AL.: "Aryldiazomethanes for Universal Labeling of Nucleic Acids and Analysis on DNA Chips" BIOCONJUGATE CHEM., vol. 14, 2003, pages 1298-1306, XP002308387 cité dans la demande le document en entier</p>	1-25
Y	<p>SHIGA M ET AL: "SYNTHESIS OF A NOVEL BIOTIN DERIVATIVE THAT BEARS A DIAZO GROUP AS THE REACTIVE SITE" ANALYTICAL SCIENCES, JAPAN SOCIETY FOR ANALYTICAL CHEMISTRY, TOKYO,, JP, vol. 9, no. 4, août 1993 (1993-08), pages 553-556, XP008005959 ISSN: 0910-6340 le document en entier</p>	1-25
Y	<p>SHIGA M ET AL: "FLUORESCENCE DETECTION OF DNA USING A NOVEL PEROXIDASE SUBSTRATE, 4-(4-HYDROXYPHENYLCARBAMOYL)BUTANOIC ACID" ANALYTICAL SCIENCES, JAPAN SOCIETY FOR ANALYTICAL CHEMISTRY, TOKYO,, JP, vol. 11, no. 4, août 1995 (1995-08), pages 591-595, XP008005960 ISSN: 0910-6340 le document en entier</p>	1-25
A	<p>LANGER P R ET AL: "ENZYMATIC SYNTHESIS OF BIOTIN-LABELED POLYNUCLEOTIDES: NOVEL NUCLEIC ACID AFFINITY PROBES" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES, NATIONAL ACADEMY OF SCIENCE, WASHINGTON, DC, US, vol. 78, no. 11, novembre 1981 (1981-11), pages 6633-6637, XP000892770 ISSN: 0027-8424 le document en entier</p>	1-25
A	<p>BAYER E A ET AL: "THE USE OF THE AVIDIN-BIOTIN COMPLEX AS A TOOL IN MOLECULAR BIOLOGY" METHODS OF BIOCHEMICAL ANALYSIS, NEW YORK, NY, US, vol. 26, 1980, pages 1-45, XP000764016 ISSN: 0076-6941 le document en entier</p>	1-25
A	<p>WO 88/04289 A (NAT DISTILLERS CHEM CORP) 16 juin 1988 (1988-06-16) le document en entier</p>	1-25

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demander internationale No

PCT/FR2005/050192

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 02090319	A	14-11-2002	FR 2824323 A1	08-11-2002
			CA 2444918 A1	14-11-2002
			CN 1518536 A	04-08-2004
			EP 1383732 A1	28-01-2004
			WO 02090319 A1	14-11-2002
			JP 2005502027 T	20-01-2005
			US 2003186448 A1	02-10-2003
WO 02090584	A	14-11-2002	FR 2824335 A1	08-11-2002
			CA 2444926 A1	14-11-2002
			EP 1383925 A2	28-01-2004
			WO 02090584 A2	14-11-2002
			JP 2004527258 T	09-09-2004
			US 2003143555 A1	31-07-2003
WO 8804289	A	16-06-1988	US 4775745 A	04-10-1988
			AU 1049988 A	30-06-1988
			WO 8804289 A1	16-06-1988